

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/13, 15/63, A61K 48/00, C07K 16/42, 16/18, C12N 5/10, A61K 39/395, G01N 33/577

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/55619

**A1** 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

10. Dezember 1998 (10.12.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/03397

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Juni 1998 (05.06.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 23 904.8 6. Juni 1997 (06.06.97) DE 197 55 227.7 12. Dezember 1997 (12.12.97) DE 198 20 663.1 8. Mai 1998 (08.05.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ASAT AG APPLIED SCIENCE & TECHNOLOGY [CH/CH]; Baarerstrasse 77, CH-6302 Zug (CH).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BERCHTOLD, Peter [CH/CH]; Waidweg 88, CH-3032 Hinterkappeln (CH). ESCHER, Robert, F., A. [CH/CH]; Lentulusstrasse 59, CH-3007 Bern (CH).
- (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, PE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: ANTI-GPIIB/IIIA RECOMBINANT ANTIBODIES
- (54) Bezeichnung: ANTI-GPIIB/IIIA REKOMBINANTE ANTIKÖRPER
- (57) Abstract

The invention relates to novel nucleic acid sequences which code for human auto-antibodies and anti-idiotypic antibodies against blood platelet membrane proteins. The invention also relates to new amino acid sequences of human antibodies and to the use thereof in the diagnosis and therapy of diseases.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Nukleinsäuresequenzen, die für humane Autoantikörper und antiidiotypische Antikörper gegen Blutplättchen-Membranproteine kodieren, neue Aminosäuresequenzen von humanen Antikörpern und deren Verwendung für die Diagnostik und Therapie von Krankheiten.

BEST AVAILABLE OUT

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CN CU CZ DE DK EE	Albanien Armenien Osterreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark Estland	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP KZ LC LI LK	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland Israel Island Islaien Japan Kenia Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan St. Lucia Liechtenstein Sri Lanka Liberia	LS LT LU LV MC MD MG MK MI MN MN MN NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali Mongolei Mauretanien Malawi Mexiko Niger Niederlande Norwegen Neuseeland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Singapur	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA US US VN YU ZW	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawien Zimbabwe
---	---	---	---	--	---	--	--

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_9855619A1\_I\_>

#### ANTI-GPIIB/IIIA REKOMBINANTE ANTIKÖRPER

### Beschreibung

5

10

15

20

25

30

ĺ,

Die Erfindung betrifft neue Nukleinsäuresequenzen, die für humane Autoantikörper gegen Blutplättchen-Membranproteine und für antiidiotypische Antikörper kodieren, neue Aminosäuresequenzen von humanen Antikörpern und deren Verwendung für die Diagnostik und Therapie von Krankheiten.

Autoimmun-thrombozytopenische Purpura (AITP) ist eine Immunkrankheit, die durch eine geringe Blutplättchenzahl bei normaler oder gesteigerter Megakaryozytopoiese definiert ist. Aufgrund des Vorhandenseins von Anti-Plättchen-Autoantikörpern findet eine verstärkte Zerstörung von Plättchen im reticuloendothelialen System (Milz, Leber, Knochenmark) statt. Diese Autoantikörper, die in etwa 75% der AITP Patienten nachgewiesen werden können, sind überwiegend gegen die Plättchenmembran-Glykoproteine (GP) IIb/IIIa und Ib/IX gerichtet. In einem einzigen Patienten können mehrere verschiedene Auto-Antikörper-Spezifitäten gefunden werden (vgl. z.B. Berchtold und Wenger, Blood 81 (1993), 1246-1250; Kiefel et al., Br. J. Haematol. 79 (1991), 256-262; McMillan et al., Blood 70 (1987), 1040 und Fujisawa et al., Blood 79 (1991); 1441). Die Charakterisierung von Bindeepitopen und die Ermittlung der pathogenetischen Signifikanz der Autoantikörper bleibt jedoch schwierig aufgrund der beschränkten Menge an Autoantikörpern, die aus AITP Patienten erhältlich sind. Unter Verwendung der Hybridomatechnik konnten nur wenige humane monoklonale Antikörper aus Lymphozyten von AITP Patienten erhalten werden, die mit GPIIb/IIIa reagieren (Kunicki et al., Hum. Antibodies Hybridomas 1 (1990), 83-95).

10

15

20

25

30

Auch bei gesunden Personen wurde das Auftreten natürlicher Autoantikörper gegen verschiedene Selbstantigene berichtet, beispielsweise
gegen intrazelluläre und zytoskelettale Komponenten humaner Plättchen
(Guilbert et al., J. Immunol. 128 (1982), 2779-2787; Hurez et al., Eur. J.
Immunol. 23 (1993), 783-789 und Pfueller et al., Clin. Exp. Immunol. 79
(1990), 367-373). Einige dieser im Serum gesunder Personen beobachteten
Autoantikörper können auch gegen Plättchenmembranproteine gerichtet sein
(Souberbielle, Eur. J. Haematol. 56 (1996), 178-180). Die Rolle dieser
natürlichen Autoantikörper sowie ihre Beziehung zu Krankheits-assoziierten
Autoantikörpern ist jedoch noch unbekannt.

Zur Behandlung von AITP können Corticosteroide eingesetzt werden. Etwa die Hälfte der Patienten reagiert auf eine Verabreichung von Prednison innerhalb von 4 Wochen, Langzeitremissionen werden jedoch nur selten gefunden. Bei Patienten, die starke Blutungen oder extrem geringe Plättchenzahlen aufweisen, wird als Notfallbehandlung die Verabreichung hoher Dosen von intravenösem Immunglubolin (IVIgG) empfohlen. Nach dieser Behandlung folgt ein schneller, aber üblicherweise nur vorübergehender Anstieg der Plättchenzahl bei den meisten Fatienten. Die Wirkmechanismen von Corticosteroiden sowie von IVIgG bei der Behandlung der AITP sind noch unbekannt. Durch Untersuchungen von Berchtold et al., (Blood 74 (1989), 2414-2417 und Berchtold und Wenger, Blood 81 (1993), 1246-1250) ist bekannt, daß die Bindung von Autoantikörpern an Plättchen-Glykoproteine durch antiidiotypische Antikörper in IVIgG gehemmt werden kann.

Das der vorliegenden Anmeldung zugrundeliegende Problem besteht darin, neue DNA Sequenzen zu identifizieren, welche für die Bindung von Auto-antikörpern an GPIIb/IIIa verantwortlich sind. Auf diese Weise können neue pharmazeutische Präparate bereitgestellt werden, welche zur Verbesserung der Diagnose und Therapie von AITP eingesetzt werden können.

15

20

25

30

Die Identifizierung von Bindesequenzen aus Autoantikörpern gelang überraschenderweise nach Herstellung einer kombinatorischen Phagemid-Displaybibliothek von schweren und leichten Ketten humaner Antikörper unter Verwendung peripherer zirkulierender B-Zellen eines gesunden humanen Spenders. Nach Präsentation humaner schwerer und leichter Antikörper Fab-Fragmente an der Oberfläche des filamentösen Phagen M13 konnten Phagen-Klone identifiziert werden, welche eine spezifische Bindung an GPIIb/IIIa zeigen.

Hierzu wurde die Phagemid-Bibliothek aufeinanderfolgend mit thrombasthenischen Plättchen ohne GPIIb/IIIa (negative Selektion) und normalen Plättchen (positive Selektion) in Kontakt gebracht. Nach mehreren Runden der Selektion und Amplifikation durch Infektion von E.coli wurden 23 Klone erhalten, die an den GPIIb/IIIa Komplex binden können. Inhibierungsstudien unter Verwendung Pools monoklonaler Antikörper gegen GPIIb/IIIa ergaben zwei Gruppen von Klonen: Beide Gruppen wurden durch monoklonale Antikörper, die spezifisch für den GPIIb/IIIa Komplex waren, inhibiert, und eine Gruppe auch durch einen GPIIb spezifischen monoklonalen Antikörper. Diese Befunde wurden durch DNA-Analyse der Klone bestätigt, die das Vorhandensein von 2 unterschiedlichen Anti-GPIIb/IIIa Phagen-Klonen ergab. Diese Ergebnisse zeigen, daß 2 GPIIb/IIIa spezifische Phagen-Klone, d.h. Autoantikörper, aus dem Genom einer gesunden Person kloniert werden können und daß diese Klone Konformationsepitope des GPIIb/IIIa Komplexes erkennen können. Durch Inhibierungsstudien wurde weiterhin festgestellt, daß beide Phagen-Klone die Bindung von Plättchen-assoziierten Autoantikörpern aus Patienten mit AITP an gereinigtes GPIIb/IIIa hemmen und somit vermutlich AITP-assoziierte Epitope von GPIIb/IIIa erkennen. Da die Phagen-Klone die Antigenbindesequenzen natürlicher Autoantikörper enthalten, die aus dem Genom einer gesunden Person stammen, kann dieser Befund zu neuen Erkenntnissen über den Ursprung Plättchen-assoziierter Autoantikörper in AITP führen.

10

Darüber hinaus ist es unter Verwendung der erfindungsgemäßen Phagen-Klone möglich, rekombinante antiidiotypische Antikörper gegen Anti-GPIIb/IIIa Autoantikörper zu erzeugen, wobei die Anti-GPIIb/IIIa Phagen-Klone als Antigen verwendet werden. Die auf diese Weise erhältlichen rekombinanten antiidiotypischen Antikörper stellen eine interessante klinische Alternative zur Verwendung von IVIgG dar.

Die Nukleotid- und davon abgeleitete Aminosäuresequenzen der identifizierten Phagen-Klone sind in den Sequenzprotokollen SEQ ID No.1 bis 8 (Autoantikörper) bzw. SEQ ID No. 9 bis 18 (antiidiotypische Antikörper) dargestellt.

#### I. Autoantikörper

Ein erster Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Nukleinsäuren, die für Autoantikörper kodieren. Ein Gegenstand der Erfindung ist somit eine Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

V L P F D P I S M D V kodierenden Nukleotidsequenz,

(1)

(11)

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

A L G S W G G W D H Y M D V kodierenden Nukleotidseguenz.

25

30

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.

10

15

20

25

30

Die erfindungsgemäße Nukleinsäure umfaßt weiterhin vorzugsweise eine CDR1-Region ausgewählt aus

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

GYSWR (III)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

S Y A M H

kodierenden Nukleotidsequenz und

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

DISYSGSTKYKPSLRS (V) kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

kodierenden Nukleotidsequenz und

VISYDGSNKYYADSVKG (M)

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

Ein zweiter Aspekt der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

A T W D D G L N G P V (VII)

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_9855819A1\_I\_>

15

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

AAWDDSLNGWV

(VIII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR1-Region ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

SGSSSNIRSNPVS

 $(\infty)$ 

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

SGSSSNIGSNTVN

(X)

kodierenden Nukleotidseguenz und

- 20 (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
- Darüber hinaus umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure vorzugsweise weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt aus:
  - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

GSHQRPS

(XI)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäureseguenz:

SNNQRPS

(XII)

kodierenden Nukleotidsequenz und

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

5

10

#### II. Antiidiotypische Antikörper

Ein zweiter Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Nukleinsäuren, die für antiidiotypische Antikörper kodieren. Ein Gegenstand der Erfindung ist somit eine Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert, und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

	3		
	(a)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		VRDLGYRVLSTFTFDI	(XIII)
15		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(b)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DGRSGSYARFDGMDV	(XIV)
		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(c)	einer für die Aminosäuresequenz:	
20		MGSSVVATYNAFDI	(XV)
		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(d)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DADGDGFSPYYFPY	(XVI)
		kodierenden Nukleotidsequenz,	
25	(e)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		LRNDGWNDGFDI	(XVII)
		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(f)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DSETAIAAAGRFDI	(XVIII)
30		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(g)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		EDGTTVPSQPLEF	(XIX)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(h) einer für die Aminosäuresequenz:G S G S Y L G Y Y F D Y

(XX)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(i) einer für die Aminosäuresequenz:
GLRSYNYGRNLDY
kodierenden Nukleotidsequenz,

(XXI)

(j) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), (b), (c) oder (d) kodiert und

(k) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.

15

20

25

30

10

5

Die erfindungsgemäße Nukleinsäure umfaßt weiterhin vorzugsweise eine CDR1-Region ausgewählt aus: einer für die in Tab. 7a gezeigten Aminosäuresequenzen N F A M S, S Y T M H, D Y A L H oder S H Y W S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die Aminosäuresequenz T Y Y W S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigten Aminosäuresequenzen D Y G M H, S H T I S, K Y A I H oder E L S M H kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer der zuvor genannten Aminosäuresequenzen kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR2- Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigten Aminosäuresequenzen G I S G G L L T H Y A (D/N) S V K G, L I S Y D G S N K Y Y A D S V K G, G I S W D S T S I G Y A D S V K G oder F I Y D G A R T R F N P S L R S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die Aminosäuresequenz YIYYSGNTNYNPSLKS kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die

10

15

20

25

30

in Tab. 7b gezeigten Aminosäuresequenzen AISYDGSNKYYADS VKG, GITPIFGTVNYAQKFQG, AISSNGGNTYYADS VKG oder GFDPED GETIYAQKFQG kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer der zuvor genannten Aminosäuresequenzen kodiert.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäureseguenz:

CSYVHSSTN

(XXII)

kodierenden Nukleotidseguenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

QVWDNTNDQ

(XXIII)

kodierenden Nukleotidseguenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR1-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigte Aminosäuresequenz T G T S S A I G N Y N F V P kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigte Aminosäuresequenz G G Y K I G S K S V H kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und

WO 98/55619 PCT/EP98/03397

- 10 -

vorzugsweise von mindestens 90% zur der zuvor genannten Aminosäuresequenz kodiert.

Darüber hinaus umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure vorzugsweise weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigte Aminosäuresequenz E G S K R P S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigte Aminosäuresequenz E D S Y R P S kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu der zuvor genannten Aminosäuresequenz kodiert.

Unter dem Begriff "funktionelles Derivat einer Kette eines humanen Antikörpers" im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ein Polypeptid zu verstehen, das mindestens eine CDR3-Region der schweren oder/und leichten Kette wie vorstehend definiert umfaßt und gegebenenfalls zusammen mit der jeweiligen komplementären Kette des humanen Antikörpers (oder einem Derivat einer solchen Kette) ein Antikörperderivat bilden kann, das eine äquivalente Erkennungsspezifität für ein Antigen wie der nicht derivatisierte Antikörper besitzt. Vorzugsweise weist ein derartiges Antikörperderivat eine Bindungskonstante von mindestens 10-6 l/mol, vorzugsweise von mindestens 10-8 l/mol für das jeweilige Antigen auf.

Die Herstellung funktioneller Derivate von Ketten eines humanen Antikörpers kann beispielsweise durch Deletion, Substitution oder/und Insertion von Abschnitten des für das jeweilige Polypeptid kodierenden Gens durch rekombinante DNA-Techniken erfolgen.

Besonders bevorzugte funktionelle Derivate von Antikörperketten oder Antikörper sind Einzelkettenantikörper, die beispielsweise aus den variablen Domänen der H- und L-Kette oder einer oder zwei H-Kettendomänen sowie gegebenenfalls einer konstanten Domäne zusammengesetzt sein können.

5

10

15

20

25

Die Herstellung solcher Konstrukte ist bei Hoogenboom et al., Immunol. Rev. 130 (1992), 41-68; Barbas III, Methods: Companion Methods Enzymol. 2 (1991), 119 und Plückthun, Immunochemistry (1994), Marcel Dekker Inc., Kapitel 9, 210-235 beschrieben.

5

Unter dem Begriff "äquivalente Bindefähigkeit" im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine gleiche Bindeaffinität oder/und Spezifität, d.h. Epitoperkennung wie in den konkret offenbarten Sequenzen zu verstehen.

10

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Vektor, der mindestens eine Kopie einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure enthält. Dieser Vektor kann ein prokaryontischer Vektor oder ein eukaryontischer Vektor sein. Beispiele für prokaryontische Vektoren sind Plasmide, Cosmide und Bakteriophagen. Derartige Vektoren sind beispielsweise bei Sambrook et al., Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 2nd Eddition (1989), Cold Spring Harbor Laboratory Press, in den Kapiteln 1 bis 4 ausführlich beschrieben. Vorzugsweise ist ein prokaryontischer Vektor ein Plasmid oder

20

ein Phage.

15

Andererseits kann der Vektor auch ein eukaryontischer Vektor sein, z.B. ein Hefevektor, ein Insektenvektor (Baculovirus) oder ein Säugervektor (Plasmidvektor oder viraler Vektor). Beispiele für eukaryontische Vektoren sind bei Sambrook et al., supra, Kapitel 16 und Winnacker, Gene und Klone, Eine Einführung für die Gentechnologie (1985), VCH Verlagsgesellschaft insbesondere Kapitel 5, 8 und 10, beschrieben.

25

30

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Zelle, die eine erfindungsgemäße Nukleinsäure exprimiert, oder eine Zelle, die mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder mit einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert ist. Die Zelle kann eine prokaryontische Zelle (z.B. eine gram-negative Bakterienzelle, insbesondere E.coli) oder eine eukaryontische Zelle (z.B. eine Hefe-, Pflanzen- oder Säugerzelle) sein. Beispiele für

10

15

20

25

30

geeignete Zellen und Verfahren zum Einführen der erfindungsgemäßen Nukleinsäure in derartige Zellen finden sich den obigen Literaturstellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Polypeptid, das von einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure kodiert ist, insbesondere ein rekombinantes Polypeptid. Besonders bevorzugt enthält das Polypeptid die variable Domäne der H- oder/und L-Kette eines humanen Antikörpers.

Besonders bevorzugt ist ein Polypeptid, das Antikörpereigenschaften aufweist und aus einer schweren Kette oder einem funktionellen Derivat davon sowie aus einer leichten Kette oder einem funktionellen Derivat davon als Untereinheiten aufgebaut ist. Das Polypeptid kann aus zwei separaten Ketten zusammengesetzt sein oder als Einzelkettenpolypeptid vorliegen.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid, der gegen ein für die Erkennung des Antigens verantwortliche Region des Polypeptids gerichtet ist. Dieser Antikörper kann ein polyklonales Antiserum, ein monoklonaler Antikörper oder ein Fragment eines polyklonalen oder monoklonalen Antikörpers (z.B. ein Fab-, F(ab)<sub>2</sub>-, Fab'- oder F(ab')<sub>2</sub> Fragment) sein. Vorzugsweise ist der Antikörper gegen die CDR3-Region der schweren oder/und leichten Antikörperkette des erfindungsgemäßen Polypeptids oder einen Bereich davon gerichtet. Derartige Antikörper können nach an sich bekannten Methoden durch Immunisierung eines Versuchstiers mit einem Peptid oder Polypeptid, welches eine erfindungsgemäße CDR3-Region enthält, und Gewinnung der resultierenden polyklonalen Antikörper aus dem Versuchstier erhalten werden. Weiterhin können monoklonale Antikörper durch Fusion einer Antikörper-produzierenden B-Zelle des Versuchstiers mit einer Leukämiezelle nach der Methode von Köhler und Milstein oder einer Weiterentwicklung davon erhalten werden. Darüber hinaus können rekombinante Antikörper, die gegen die CDR3-Region des erfindungsgemäßen Polypeptids gerichtet sind, auch durch Musterung einer geeigneten Phagemid-Bibliothek, z.B. einer Phageimid-Bibliothek aus einem gesunden humanen Spender, erhalten werden, wobei als Antigen ein erfindungsgemäßes Polypeptid verwendet wird.

Die Erfindung betrifft auch eine pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Nukleinsäure, einen Vektor, ein Polypeptid, einen Antikörper oder eine Zelle wie zuvor genannt, als aktive Komponente, gegebenenfalls zusammen mit anderen aktiven Komponenten sowie pharmazeutisch üblichen Hilfs-, Zusatz- oder Trägerstoffe enthält.

10

15

20

25

30

5

Die pharmazeutische Zusammensetzung kann zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels eingesetzt werden. Beispiele für diagnostischen Anwendungen sind die Diagnose von AITP oder einer Prädisposition für AITP. Eine weitere bevorzugte diagnostische Anwendung ist die Überwachung des Krankheitsverlaufs bei AITP.

Der Einsatz der pharmazeutischen Zusammensetzung als diagnostisches Mittel kann beispielsweise den Nachweis einer B-Zellsubpopulation umfassen, welche ein erfindungsgemäßen Polypeptid als Antikörper exprimiert. Der Nachweis dieses Antikörpers kann beispielsweise auf Nukleinsäureebene, z.B. durch einen Nukleinsäure-Hybridisierungs-Assay gegebenenfalls mit vorgeschalteter Amplifikation erfolgen. Andererseits kann der Nachweis auch auf Proteinebene durch einen Immunoassay unter Verwendung von spezifisch mit dem Polypeptid reagierenden Antigenen oder Antikörpern erfolgen.

Weiterhin kann die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung auch auf therapeutischem Gebiet angewandt werden, insbesondere zur Prävention oder Therapie von AITP. Diese therapeutische Anwendung kann beispielsweise darauf beruhen, daß eine Stimulierung der Produktion von Anti-Autoantikörpern erfolgt. Hierzu kann beispielsweise das erfindungsgemäße Autoantikörper-Polypeptid einem Patienten verabreicht werden,

wodurch die Bildung von antiidiotypischen Antikörpern hervorgerufen oder/und stimuliert wird. Diese Verabreichung kann dabei nach üblichen Immunisierungsprotokollen (Fox et al., J. Pharmacol. Exp. Ther. 279 (1996), 1000-1008; Whittum-Hudson et al., Nat. Med. 2 (1996), 1116-1121; Jardieu, Curr. Opin. Immunol. 7 (1995), 779-782) erfolgen. Andererseits kann die Expression von Antikörpergenen spezifisch durch Verabreichung geeigneter Antisense-Nukleinsäuren gehemmt werden. Das erfindungsgemäße antiidiotypische Antikörper-Polypeptid kann einem Patienten verabreicht werden, um eine direkte Hemmung der Autoantikörper-Aktivität zu erreichen.

Untersuchungen der erfindungsgemäßen Autoantikörper-Polypeptide zeigten, daß diese überraschenderweise in der Lage sind, die Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen zu hemmen. Die erfindungsgemäßen Autoantikörper-Polypeptide und antidiotypischen Antikörper-Polypeptide können daher gegebenenfalls in Kombination als Mittel zur Modulation der Blutgerinnung eingesetzt werden, insbesondere zur Verhinderung einer Thrombose, beispielsweise nach Herzinfarkten, Schlaganfällen oder bei venösen Thrombosen mit Lungenembolien oder Ischämien etc.

20

25

30

5

10

15

Bisher wurden für therapeutische Zwecke als Fibrinogenantagonisten murine monoklonale Antikörper, z.B. der monoklonale Antikörper 7E3 (vgl. z.B. US-Patent 5,440,020) oder Fragmente davon (z.B. das kommerziell erhältliche Fab Fragment ReoPro®) oder kurze synthetische Peptide eingesetzt. Murine monoklonale Antikörper und Antikörperfragmente haben jedoch den Nachteil, daß sie bei der Behandlung von humanen Patienten aufgrund ihrer Immunogenität zu unerwünschten Nebenreaktionen führen, während kurze Peptide im allgemeinen sehr schnell abgebaut werden. Gegenüber diesen bekannten Mitteln haben die erfindungsgemäßen Polypeptide den Vorteil, daß sie aus Aminosäuresequenzen humanen Ursprungs bestehen und daher geringere unerwünschte Nebenwirkungen als entsprechende murine

10

15

20

Antikörper oder Antikörperfragmente aufweisen, und daß sie aufgrund ihrer Größe nicht einem so schnellen Abbau wie Peptide unterliegen.

Die Erfindung betrifft somit die Verwendung einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure, insbesondere einer für ein Autoantikörper-Polyeptid kodierenden Nukleinsäure, eines dieser Nukleinsäure enthaltenden Vektors, einer mit der Nukleinsäure oder dem Vektor transformierten Zelle, eines von der Nukleinsäure kodierten Polypeptids oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung, die eine oder mehrere der genannten Substanzen enthält, zur Herstellung eines Mittel für die Beeinflussung und insbesondere die Hemmung der Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen. Vorzugsweise wird das Mittel zur Modulation der Blutgerinnung eingesetzt, insbesondere für die Auflösung von Thromben oder/und für die Prävention der Thrombenbildung. Die Verabreichung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung kann nach bereits für murine Antikörper oder Antikörperfragmente etablierten Protokollen erfolgen.

Noch ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Gewinnung von Phagemid-Klonen, die Nukleinsäuren exprimieren, die für Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa oder für gegen diese Autoantikörper gerichtete antiidiotypische Antikörper kodieren, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Phagemid-Bibliothek aus Lymphozyten eines humanen Spenders herstellt und die gewünschten Phagemid-Klone durch Affinitätsselektion, umfassend negative und positive Selektionsschritte gewinnt. Vorzugsweise beinhaltet das Verfahren außerdem, daß man Antikörperkodierende Nukleinsäuren aus den Klonen gewinnt oder/und daß man die Antikörper-kodierenden Nukleinsäuren zur Expression von rekombinanten Antikörperketten, Derivaten oder Fragmenten davon verwendet.

10

15

20

Weiterhin wird die Erfindung durch nachfolgende Beispiele, Figuren und Sequenzprotokolle erläutert. Es zeigen:

SEQ ID No. 1 Die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Antikörpers (Phagemidklon PDG7), wobei Framework-Region (FR)1 von bp 1-90, Komplementbestimmende Region (CDR)1 von bp 91-105, FR2 von

bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von bp 292-324 und FR4 von bp 325-357

reicht,

SEQ ID No. 2 die Aminosäuresequenz zu der in SEQ ID No. 1 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-

108 und FR4 von A.S. 109-119 reicht,

SEQ ID No. 3 die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PDG7), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-99, FR2 von bp 100-144, CDR2 von bp 145-165, FR3 von bp 166-261, CDR3 von bp 262-294 und FR4 von bp 295-333 reicht,

SEQ ID No. 4 die Aminosäuresequenz zu der in SEQ ID No. 3 angegebenen Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20, CDR1 von A.S. 21-33, FR2 von A.S. 34-48, CDR2 von A.S. 49-55, FR3 von A.S. 56-87, CDR3 von A.S. 88-98 und FR4 von A.S. 99-11 reicht,

30 SEQ ID No. 5 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PDG13), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-109, FR2 von bp

106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-336 und FR4 von bp 337-369 reicht,

SEQ ID No. 6

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 5 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht,

10 SEQ ID No. 7

die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PGD13), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-99, FR2 von bp 100-144, CDR2 von bp 145-165, FR3 von bp 166-261, CDR3 von bp 262-294 und FR4 von bp 295-333 reicht,

15

5

SEQ ID No. 8

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 7 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20, CDR1 von A.S. 21-33, FR2 von A.S. 34-48, CDR2 von A.S. 49-55, FR3 von A.S. 56-87, CDR3 von A.S. 88-98 und FR4 von A.S. 99-111 reicht,

20

SEQ ID No. 9

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon AI-X16), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-288, CDR3 von bp 289-336 und FR4 von bp 337-369 reicht,

25

SEQ ID No. 10

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 9 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-96, CDR3 von A.S. 97-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht.

10

- SEQ ID No. 11 die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X16), wobei FR1 von bp 1 bis 60, CDR1 von bp 61-102, FR2 von bp 103-147, CDR2 von 148-168, FR3 von bp 169-264, CDR3 von 265-291 und FR4 von bp 292-375 reicht,
- SEQ ID No. 12 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 11 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20,
  CDR1 von A.S. 21-34, FR2 von A.S. 35-49, CDR2 von
  A.S. 50-56, FR3 von A.S. 57-88, CDR3 von A.S. 89-97
  und FR4 von A.S. 89-125 reicht,
- die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X20), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von von bp 292-333 und FR4 von bp 334-366 reicht,
- 20 SEQ ID No. 14 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 13 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,
  - SEQ ID No. 15 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X39), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von pb 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-339 und FR4 von 340-372 reicht,

25

10

15

20

SEQ ID No. 16 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 15 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-113 und FR4 von A.S. 114-124 reicht,

SEQ ID No. 17 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X40), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-297, CDR3 von bp 298-339 und FR4 von bp 340-372 reicht,

SEQ ID No. 18 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 17 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-99, CDR3 von A.S. 100-113 und FR4 von A.S. 114-124 reicht,

SEQ ID No. 19 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon AI-X2), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von bp 292-327 und FR4 von bp 328-360 reicht,

25 SEQ ID No. 20 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 19 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-109 und FR4 von A.S. 110-120 reicht,

SEQ ID No. 21 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B14), wobei

FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-336 und FR4 von bp 337-369 reicht;

5

Es wurden auch folgende Variationen der Sequenz gefunden: An Position 7 kann ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein G, an Position 91 ein A, an Position 92 ein G, an Position 98 ein C, an Position 149 ein T, an Position 205 ein A, an Position 228 ein A, an Position 251 ein A, an Position 253 ein T oder/und an Position 284 ein A vorliegen. Dies hat in der Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 22) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 31 ein S, an Position 33 ein A, an Position 50 ein V, an Position 69 ein T, an Position 76 ein K, an Position 84 ein N, an Position 85 ein S oder/und an Position 95 ein Y vorliegen kann.

15

20

10

SEQ ID No. 22

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 21 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht,

25 SEQ ID No. 23

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon AI-B18), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-333 und FR4 von bp 334-366 reicht;

30

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: So kann an Position 7 ein C, an Position 13 ein G, an Position 16 ein C, an Position 56 ein A, an Position 94 ein T, an Position 97 ein G, an Position 155 ein T, an Position 173 ein C, an Position 223 ein T, an Position 252 ein T oder ein C, an Position 261 ein G, an Position 267 ein G, an Position 271 ein A, an Position 275 ein C oder/und an Position 277 ein G vorliegen. Dies hat in der entsprechenden Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 24) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 6 ein Q, an Position 19 ein K, an Position 32 ein Y, an Position 33 ein A, an Position 52 ein I, an Position 58 ein A, an Position 75 ein S, an Position 84 ein S, an Position 87 ein R, an Position 89 ein E, an Position 91 ein T, an Position 92 ein A oder/und an Position 93 ein V vorliegen kann.

15

10

5

SEQ ID No. 24

20

ten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,

SEQ ID No. 25

25

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B24), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-330 und FR4 von bp 331-363 reicht;

30

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: An an Position 7 kann ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein G, an Position 31 ein G, an Position 46 ein A, an

Position 67 ein G, an Position 89 ein G, an Position 92 ein G, an Position 93 ein C, an Position 98 ein G, an Position 102 ein G, an Position 140 ein G, an Position 141 ein G, an Position 145 ein G, an Position 149 ein T, an Position 157 ein T, an Position 158 ein A, an Position 160 ein G, an Position 166 ein A, an Position 173 ein A, an Position 235 ein T, an Position 251 ein A, an Position 290 ein C oder/und an Position 293 ein A vorliegen. Dies hat in der entsprechenden Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 26) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 11 ein V, an Position 16 ein R, an Position 23 ein A, an Position 30 ein S, an Position 31 ein S, an Position 33 ein G, an Position 34 ein M, an Position 47 ein W, an Position 49 ein A, an Position 50 ein V, an Position 53 ein Y, an Position 54 ein D, an Position 56 ein S, an Position 58 ein K, an Position 79 ein L, an Position 84 ein N, an Position 97 ein A oder/und an Position 98 ein K vorliegen kann.

20

15

5

10

SEQ ID No. 26

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 25 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-110 und FR4 von A.S. 111-121 reicht,

25

SEQ ID No. 27

die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B24), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-96, FR2 von bp 97-138, CDR2 von bp 139-159, FR3 von bp 160-255, CDR3 von bp 256-282 und FR4 von bp 283-366 reicht;

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: An Position 4 kann ein C oder ein T. an Position 37 ein G, an Position 40 ein A, an Position 50 ein G, an Position 67 ein A, an Position 72 ein T, an Position 133 ein A, an Position 136 ein T, an Position 138 ein T oder ein C, an Position 148 ein G, an Position 160 ein T, an Position 161 ein T, an Position 162 ein T oder ein C, an Position 200 ein C, an Position 217 ein T, an Position 218 ein G, an Position 220 ein A oder C, an Position 269 ein G, an Position 271 ein T, an Position 272 ein G, an Position 275 ein G oder/und an Position 282 ein T oder ein C vorliegen. Dies hat zu Folge, daß in der entsprechenden Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 28) an Position 2 ein L, an Position 13 ein G, an Position 14 ein K, an Position 17 ein R, an Position 23 ein N, an Position 24 ein N, an Position 45 ein I, an Position 47 ein Y, an Position 50 ein D, an Position 54 ein F, an Position 67 ein T, an Position 73 ein S, an Position 74 ein R, an Position 90 ein S, an Position 91 ein S, an Position 92 ein S oder/und an Position 94 ein H vorliegen kann.

20

25

15

5

10

SEQ ID No. 28

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 27 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 20, CDR1 von A.S. 21-32, FR2 von A.S. 33-46, CDR2 von A.S. 47-53, FR3 von A.S. 54-85, CDR3 von A.S. 86-94 und FR4 von A.S. 95-122 reicht,

SEQ ID No. 29

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B38), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp

106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-333 und FR4 von bp 334-366 reicht;

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: Es kann an Position 7 ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein A oder/und an Position 16 ein C vorliegen. Dies hat zu Folge, daß in der entsprechenden Aminosäuresequenz an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V oder/und an Position 6 ein Q vorliegen kann und

10

5

SEQ ID No. 30

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 29 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,

15

Figur 1 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs (PDG-X) an GPIIb/IIIa durch Zusatz des antiidiotypischen Antikörper-Phab Al-X17.

20

Figur 2 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs (PDG-B) an Blutplättchen durch antiidiotypische Antikörper-Phabs Al-B,

- Figur 3 die Bindung von Autoantikörper-Phabs an unbehandelte und EDTA-behandelte Blutplättchen,
- Figur 4 die Hemmung der Fibrinogenbindung an GPIIb/Illa durch

  Autoantikörper-Phabs,

Figur 5-7 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs an GPIIb/IIIa durch den Antikörper 7E3 und das Antikörper-fragment ReoPro®.

#### 5 Beispiele

## 1. Identifizierung von Autoantikörpersequenzen

## 1.1. Gewinnung von Autoantikörpern

10

15

20

Autoantikörper von 12 Patienten mit AITP (8 mit primärer AITP, 3 mit AITP assoziiert mit SLE, 1 mit AITP assoziiert mit Sjögren's Syndrom) wurden durch Inkubation von Patientenplasma über Nacht mit gereinigtem GPIIb/IIIa bei 4°C und anschließende Elution in 0,2 mol/I Glycin und 0,15 mol/I NaCl pH 2,5 für 15 min bei Raumtemperatur erhalten. Nach Zentrifugation für 30 min bei 100.000 g wurde der Überstand mit 1 mol/I Tris-HCl neutralisiert und über Nacht gegen Tris-gepufferte Salzlösung (TBS) dialysiert.

Zum Zeitpunkt der Plasmaentnahme waren alle Patienten thrombozytopenisch (Plättchenzahl  $< 150 \times 10^9$ /l) und hatten normale oder vergrößerte Megakaryozyten im Knochenmark und waren frei von anderen nachweisbaren Formen der Immunthrombozytopenie.

## 1.2. Gewinnung gereinigter Antigene

25

Als Antigene wurden gereinigtes GPIIb/IIIa, ein zytoplasmatisches Fragment von GPIIIa (Aminosäuren 721-744) und ein extrazelluläres Fragment von GPIIIa (Aminosäuren 468-690) verwendet (Beardsley, Blut 59 (1989), 47-51 und Phillips et al., Methods Enzymol. 215 (1992), 244-263).

# 1.3. Gewinnung von Plättchen zum Panning und Immunoblotting

Aus EDTA-antikoagulierten Blutproben gesunder humander Spender wurde Plättchen-angereichertes Plasma durch differenzielle Zentrifugation hergestellt. Die Plättchen wurden durch Zentrifugation bei 2000 g für 15 min isoliert, sechsmal in Zitronensäurepuffer (pH 6,2) mit 50 mmol/l Natriumcitrat, 100 mmol/l NaCl und 125 mmol/l Dextrose gewaschen und schließlich im gleichen Puffer resuspendiert.

Thrombasthenische Plättchen wurden aus einem 14 Jahre alten an Thrombasthenie Glanzmann Typ I erkrankten Jungen unter Verwendung des gleichen Anreicherungsprotokolls erhalten.

## 1.4. Monoklonale Antikörper

15

20

25

30

5

Es wurden murine monoklonale Antikörper verwendet, welche die komplexierte Form von GPIIb/IIIa erkennen, sowie Antikörper, die selektiv GPIIb oder GPIIIa erkennen. Diese Antikörper wurden mit üblichen Immunisierungsprotokollen unter Verwendung der entsprechenden Antigene gewonnen und sind nicht AITP-assoziiert. Die Gewinnung solcher Antikörper ist bei Kouns et al. (J. Biol. Chem. 267 (1992), 18844-18851), Steiner et al. (Biochim. Biophys. Acta 1119 (1992), 12-21) und Häring et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82 (1985), 4837-4841) beschrieben.

### 1.5. Phagemid-Bibliothek

Eine kombinatorische Fab-Bibliothek wurde nach der von Vogel et al. (Eur. J. Immunol. 24 (1994), 1200-1207) beschriebenen Methode hergestellt, wobei periphere Blutlymphozyten aus einem gesunden präimmunisierten humanen Spender verwendet wurden. Alle Enzyme und Oligonukleotide wurden von Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, Deutschland) mit Ausnahme der Taq Polymerase (Perkin Elmer, NJ, USA) bezogen. Die Primer

für die PCR-Amplifikation der H-und L-Ketten der Fab-Moleküle, der VCSM13 Helferphage und der Escherichia coli Stamm XL-Blue wurden von Stratacyte (La Jolla, CA, USA) bezogen. Das Phagemid pComb3 wurde vom Scripps Research Institute (La Jolla, CA, USA) bezogen. Die Klonierung, die Transformation in XL-Blue-Zellen und die Herstellung von Phabs erfolgte wie von Barbas III und Lerner, Methods: Companion Methods Enzymol. 2 (1991), 119) beschrieben. Die Phabs wurden mit 4% (w/v) Polyethylenglykol 8000 und 3% (w/v) NaCl präzipitiert und in PBS pH 7,4 resuspendiert. Die resultierende Expressionsbibliothek enthält 1 x 10<sup>7</sup> Spezifitäten.

10

15

20

25

30

5

#### 1.6. Isolierung von GPIIb/IIIa-spezifischen Phabs

GPIIb/IIIa-spezifische Phabs wurden durch insgesamt 5 Runden einer Affinitätsselektion ("Panning") hergestellt. Nach Präabsorption (negative Selektion) mit 5 x 10<sup>7</sup> thrombasthenischen Plättchen wurden die Phabs mit 10<sup>8</sup> normalen Plättchen für 45 min inkubiert (positive Selektion). Gebundene Phabs wurden dann mit 0,05 mol/l Natriumcitrat pH 2,5 eluiert und mit 1 mol/l Tris-Puffer neutralisiert. Nach jeder "Panning"-Runde wurde die Anreicherung von GPIIb/IIIa spezifischen Phabs durch Titration der Phagenkolonie-bildenden Einheiten verfolgt. Nach fünf Selektionsrunden wurde eine Anreicherung der eluierten Phabs um den Faktor von mehr als 100 gefunden.

Der nach der vierten Selektionsrunde erhaltene Pool von Phabs wurde näher auf seine GPIIb/IIIa Spezifität analysiert. Hierzu wurden 40 Phab-Klone zufällig ausgewählt und ihre Bindespezifität in einem Immunodot-Assay ermittelt. 1 μl normale und thrombasthenische Plättchen (10° ml) sowie gereinigtes GPIIb/IIIa (500 μg/ml) wurden auf Nitrozellulosestreifen (Millipore Corporation, Bedford, MA, USA) getropft. Die Streifen wurden in TBS mit 0,15% Casein (TBS-Casein) blockiert und dann über Nacht mit den in TBS-Casein verdünnten Phabs inkubiert. Nach drei Waschungen mit TBS-0,1% Tween 20 (TBS-Tween) wurden die gebundenen Phabs mit 4-Chlor-1-α-

naphthol (Merck, Darmstadt, Deutschland) nach Inkubation mit Meerettichperoxidase-konjugiertem polyklonalem Kaninchen-Anti-Phage-Antikörper (Vogel et al., supra) verdünnt 1:1000 in TBS-Casein nachgewiesen.

5

Die Bindung von Phabs an Plättchen und gereinigtes GPIIb/IIIa wurde auch nach Denaturierung der Proteine durch Erhitzen (70°C) oder durch Säurebehandlung (pH 2 mit 0,5 N HCI) vor dem Auftropfen getestet.

Von den 40 zufällig ausgewählten Klonen reagierten 23 (57,5%) mit GPIIb/IIIa, während 17 keine Bindung zeigten. Nach Denaturierung des Antigens durch Hitze oder pH 2 vor der Inkubation wurde keine Bindung von Anti-GPIIb/IIIa an Phabs beobachtet, wodurch gezeigt wird, daß intaktes GPIIb/IIIa für die Phab-Bindung notwendig ist. Fab-Bestimmung an negativen Phabs zeigte keine Fab-Moleküle bei 15 Klonen (88 %). Die zwei Fab-positiven Klone ohne Bindung an GPIIb/IIIa könnten eine geringe Bindeaffinität für GPIIb/IIIa aufweisen.

## 1.7. Fab Analyse

20

25

30

Zum Test der positiven Phabs auf kappa ( $\kappa$ ), lambda ( $\lambda$ ) und Fd-Ketten wurden die Anti-GPIIb/IIIa Phabs auf Nitrozellulose getropft. Die Filter wurden 4 Stunden lang mit Peroxidase-markiertem Maus-anti-Human- $\lambda$ -, - $\kappa$ - (The Binding Site Limited, Birmingham, England) und -Fd-Antikörper (aus der Myelomazellinie HP6045, ATCC1757, Rockville, MD, USA) verdünnt 1:1000 in TBS-Casein inkubiert und mit Chemielumineszenz (ECL, Amersham, Schweiz, Zürich, Schweiz) entwickelt. Ein Test von 15 zufällig ausgewählten Anti-GPIIb/IIIa Fab-Klonen auf  $\kappa$ ,  $\lambda$  und Fd-Ketten ergab das Vorhandensein einer Fd-Kette in 12 Klonen (80%) und der  $\lambda$ -Kette in allen Klonen.

10

15

Eine quantitative Bestimmung der Fab-Bindung an GPIIb/IIIa auf Plättchen erfolgt durch Präinkubation gepoolter Phabs mit Plättchen in verschiedenen Konzentrationen. Der Überstand wurde dann durch ein Immunodotverfahren analysiert. Dabei wurde festgestellt, daß 1 bis 3 x 10<sup>4</sup> Phabs pro Plättchen binden. Dies weist darauf hin, daß ungefähr 10 bis 50 % der GPIIb/IIIa Moleküle pro Plättchen durch Phabs besetzt werden können.

#### 1.8. Charakterisierung der Phab-Bindeepitope

Die Epitopspezifität von Phabs wurde durch einen Inhibitiontest unter Verwendung verschiedener monoklonaler Antikörper (siehe Punkt 4) bestimmt. 1  $\mu$ l aufgetaute normale und thrombasthenische Plättchen (10 $^9$ /ml), gereinigtes GPIIb/IIIa (500 $\mu$ g/ml), ein Peptidfragment von GPIIIa (Aminosäuren 468-690, 500 $\mu$ g/ml) und der cytoplasmatische Abschnitt von GPIIb/IIIa (500  $\mu$ g/ml) wurden jeweils in Doppelansätzen auf Nitrozel-Iulosestreifen aufgetropft. Nach der Blockierung wurden die Phab-Klone (0,4  $\mu$ g/ml Fab) über Nacht mit oder ohne monoklonalen Antikörper (1  $\mu$ g/ml) inkubiert. Die gebundenen Phabs wurden durch Peroxidasemarkierten Anti-PHage-Antikörper und 4-Chlor-1- $\alpha$ -naphthol nachgewiesen.

20

25

30

Bei diesen Untersuchungen wurden 2 Gruppen von Phabklonen identifiziert. Gruppe A (5 Klone) wurde mäßig durch einen Pool aller Antikörper, aber stark durch GPIIb/IIIa-Komplex-spezifische Antikörper inhibiert. Anti-GPIIb Antikörper hatten keinen Effekt. Gruppe B (10 Klone) wurde vollständig durch den Pool aller Antikörper, aber weniger durch den komplexspezifischen Antikörper und auch durch den IIb spezifischen Antikörper inhibiert. Keine Gruppe zeigte Reaktion mit GPIIIa spezifischen Antikörpern. Gleiche Ergebnisse wurden bei Verwendung von Plättchen oder gereinigtem GPIIb/IIIa als Antigen erhalten. Es wurde keine Phab-Bindung an das cytoplasmatische Peptid oder das extrazelluläre Fragment von GPIIIa gefunden.

Eine Zusammenfassung dieser Ergebnisse ist in Tabelle 1 gezeigt.

Tabelle 1

ß

	Hemmung der Ph	Hemmung der Phab-Bindung (Mittelwert ± SD in %)	SD in %)	
Pools monoklonaler Antikörper für	Gruppe A	Gruppe A Phab Klone (n = 5)	Gruppe	Gruppe B Phab Klone (n = 10)
Inhibition	Plättchen	Gereinigtes GPIIb/IIIa	Plättchen	Gereinigtes GPIIb/IIIa
(1) Anti-GPIIB	0	0	49,1 ± 5,9	49,4 ± 9,2
(2) Anti-GPIIIa	0	0	0	0
(3) Anti GPIIb/IIIa- Komplex	77,8 ± 2,9	43,6 ± 2,1	58,6 ± 4,4	45,5 ± 8,0
Pool aller Antikörper (1)-(3)	47,6 ± 7,7	33,0 ± 10,8	95,9 ± 2,7	97,5 ± 7,5

10

15

#### 1.9. Inhibierungsuntersuchungen

Die Blockierung der Bindung von Autoantikörpern aus Patienten an GPIIb/IIIa durch die gefundenen anti-GPIIb/IIIa Phabs wurde durch Inhibierungsuntersuchungen ermittelt. Hierzu wurden zwei der wie zuvor beschrieben identifizierten Phabklone (PDG16, PDG31) verwendet.

Serielle Verdünnungen von 1:3 bis 1:1000 der eluierten Autoantikörper aus Patienten wurden auf die Bindung an gereinigtes GPIIb/IIIa analysiert. Hierzu wurde ein Immunodotassay durchgeführt. 100 ng gereinigtes GPIIb/IIIa wurde in jeweils dreifachen Ansätzen auf Nitrozellulosestreifen getropft und die Filter mit TBS-Casein blockiert. Zur Blockierung der AITP Autoantikörper-Bindung an GPIIb/IIIa durch Phabs wurden die Streifen 1 h lang mit 10<sup>11</sup> Phabs und anschließend 4 h lang mit AITP Autoantikörpern in variablen Verdünnungen inkubiert. Gebundene Autoantikörper wurden durch Peroxidase-markierten Anti-human-IgG-Fc Antikörper und ECL nachgewiesen.

Die Bindung von Autoantikörpern aus 8 AITP Patienten wurde durch Anti-GPIIb/IIIa Phabs inhibiert. Der Inhibierungsbereich war 10 bis 46 %, 32 bis 60 % und 20 bis 67 % für PTG16, PTG31 bzw. den Pool der beiden Phabs. Die Bindung von Autoantikörpern aus 4 AITP Patienten wurde durch diese Phabs nicht verändert. In beiden Gruppen waren Autoantikörper von Patienten mit primärer und krankheitsassoziierter AITP.

Eine Zusammenfassung der erhaltenen Ergebnisse ist in Tabelle 2 gezeigt.

Tabelle 2

		Hemmung der Bindung an gereinigtes GPIIb/IIIa durch (%)			
	AITP-Patient	Phab-Klon PDG16	Phab-Klon PDG31	Pool beider Phab Klone	
5	WS16	13	19	40	
	WS37	14	22	36	
	КС	24	22	28	
	KK	22	22	40	
	KP	10	36	60	
0	WS2	25	55	65	
	KS	60	56	64	
	KL	0	15	10	
	KG	0	O.	0	
	KM	0	0	0	
,	KE	0	0	0	
	KR	0	0	0	

# 1.10. DNA Sequenzanalyse

Plasmid DNA wurde aus vier Phabklonen der Gruppe A und 4 Klonen der 20 Gruppe mit dem Nukleobond® AX Reinigungskit PC 20 (Macherey-Nagel AG, Oensingen, Schweiz) gereinigt.

10

15

20

25

Die Nukleinsäuresequenzierung erfolgte auf einen ABI373A Sequenziersystem unter Verwendung eines PRISM Ready Reaction DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit. Die Primer wurden von Microsynth, Balgach, Schweiz bezogen. Zur Sequenzierung der H Kette wurden folgende Primer verwendet: Chy1 (5'-CGC TGT GCC CCC AGA GGT-3') und PCH (5'-GGC CGC AAA TTC TAT TTC AAG G-3'). Zur Sequenzierung der L-Kette wurden folgende Primer verwendet: Cl (5'-GAG ACA CAC CAG TGT GGC-3'), Ck (5'-CAC AAC AGA GGC AGT TCC-3') und PCL(5'-CTA AAC TAG CTA GTC TCC-3'). Die von der DNA Sequenz abgeleiteten Aminosäuresequenzen wurden mit der GenEMBL-Genbank verglichen und Stammlinien VH und Vl Familien zugeordnet.

Die VH und VA Nukleotidsequenzen der 4 Phabklone jeder Gruppe (Gruppe A: PDG7, PDG8, PDG10, PDG16; Gruppe B: PDG13, PDG17, PDG31, PTG37) wurden durch automatisierte Sequenzierung analysiert und mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen verglichen (Tabellen 3 und 4). Innerhalb jeder Gruppe war 100 % Homologie in den abgeleiteten Aminosäuresequenzen der H- und L-Ketten. Im Gegensatz dazu war die Homologie zwischen Gruppe A und B nur 36,9 % für die H-Kette und 81,9% für die L-Ketten-Aminosäurensequenzen.

In der H-Kette zeigen Klone der Gruppe A den höchsten Grad an Sequenzidentität mit dem Stammliniengen VH4.11 der  $V_H4$  Familie (Sanz, et al. EMBO J. 8 (1989), 3741-3748). Es gab 7 Aminosäureunterschiede in der Frameworkregion (FR) und 8 in der Komplement-bestimmenden Region (CDR). Klone der Gruppe B unterschieden sich von der am meisten homologen Stammliniensequenz 1.9III der  $V_H3$ -Familie (Berman et al., EMBO J. 7 (1988), 727-738) durch vier Aminosäuren in FR und eine in CDR.

In der L-Kette zeigten die Klone der Gruppe A und B die höchste Homologie zu der Stammliniengensequenz der DPL2 der V<sub>A</sub> I Familie (Williams und Winter, Eur. J. Immunol. 323 (1993), 1456). Es gab neun Aminosäureun-

terschiede in FR und zehn in CDR für Klone der Gruppe A und einen in FR und zwei in CDR für Klone der Gruppe B. Die erhaltenen Ergebnisse sind in den Tabellen 3 und 4 zusammengefaßt.

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_9855619A1\_I\_>

Tabelle 3

		-	33	-	
FR4	MGKGTTVTVSS WGKGTTVTVSS WGKGTTVTVSS	HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS	FR4	FGGGTKLTVLSQP FGGGTKLTVLSQP FGGGTKLTVLSQP FGGGTKLTVLSQP	FGGGTKLTVLGQP FGGGTKLTVLGQP FGGGTKLTVLGQP
CDR3	VLPFDPISMDV VLPFDPISMDV VLPFDPISMDV VLPFDPISMDV	algshgqhdiyhdv Algshgghdiyhdv Algshgghdiyhdv Algshgghdiyhdv Drpiarhygghdv	CDR3	AAMDDSLNG -TGPV	AAHDDSLAG
FR3	RVTI SVDTSKNQFSLKLSSVTAADTAVYYCAR	RFTI SRDNSKYTLYLQHNSLRAEDTAVYYCAK		GVPDRFSGSKSGTSASLAI SGLQSEDEADYYC	GVPDRFSGSKSGTSASLALSGLQSEDEADYYC
CDR2	YIYYSGSTNYNPSLKS	VISYDGSNKYYADSVKG	CDR2 FR3	SANORPS GSH	SNNQRPS
FR2	WIRQPPGKGLEWIG	WYRQAPOKGLEWA	FR2	HYQQLPGTAPKLLIYII-V	MYQQLPGTAPKLLIY
COR1	8YYWS G-S-R 	GETES SYCHH	CDR1	SGSSSNIGSNTVN	SGSSSNIGSNTVN
Schwere Ketten	QVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGGS1S	gvalvesgagvvaperslalscaasgetfsK-L	FR1	VLTQPPSASGTPGGRVT1SC	VLTQPPSASGTPGGRVTISC -V
A. Schw Klone • ER1	VH4.11 PDG7 PDG8 PDG10	Podij Podij Podij Podij Podij Podij Podij Podij Podij Podij	Klone	DPL2 PDG7 PDG8 PDG10	PPL2 PDG13 PDG17 PDG31

FR: framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (VH4.11; 1.9III; DPL2) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die abgeleitete Aminosäurensequenz für die am nächsten verwandte veröffentlichte Stammlinien-Gensequenz dar. Striche bedeuten Identität. M85255 bezieht sich auf die EMPL/GenBank Kennzeichnungsnummer und bedeutet die abgeleitete Aminosäurensequenz des humanen Anti-GPIIb-Autoantikörpers 2E7 (Kunicki et al., J. Autoimmun. 4 (1991), 433-446). Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von pComb3 bestimmt.

Tabelle 4 zeigt die Zuordnung von Klonen der Gruppe A und B zu bekannten Stammlinien V-Gensequenzen nach der Aminosäurehomologie

		Schwere Ke	tte		Leichte Kett	е
PDG- Phab- Klone	V <sub>H</sub> Familie	Stamm- liniengen	Homo- logie (%)	V <sub>₄</sub> Fa- milie	Stamm- liniengen	Homo- logie (5)
Gruppe A: 7,8, 10, 16	V <sub>H</sub> 4	V <sub>H4</sub> .11	84.3	V <sub>A</sub> I	DPL2	81,4
Gruppe B: 13, 17,31,	V <sub>H</sub> 3	1,9111	95,1	V <sub>A</sub> I	DPL2	97,1

# 2. Identifizierung von antiidiotypischen Antikörpersequenzen

# 2.1 Phab-Klone Al-X

20

15

5

10

Nach der in Beispiel 1 angegebenen Methode wurden durch die Phagemidtechnik Sequenzen für antiidiotypische Antikörper identifiziert. Dabei wurde der in Beispiel 1 selektionierte Klon PDG16 als Antigen verwendet. Eine negative Vorselektion fand nicht statt.

25

Es wurde ein Pool von kombinatorischen Phab-Bibliotheken, die Spezifitäten einer nichtimmunen und einer mit roten Blutzellen immobilisierten Bibliothek peripherer B-Lymphozyten und einer nichtimmunen Bibliothek von B-Lymphozyten aus Tonsillen verwendet.

Der nach der vierten Panningrunde erhaltene Pool von Phabs wurde analysiert. Hierzu wurden 40 Phab-Klone zufällig ausgewählt und ihre Bindespezifität ermittelt. 25 der ausgewählten Klone reagierten mit Anti-GPIIb/IIIa-Phab. Diese antiidiotypischen Phab-Klone gehörten zu zwei Gruppen: Gruppe I (drei Klone) zeigte eine Reaktion ausschließlich mit Autoantikörper-Phab-Klonen der Gruppe A (PDG 7, 8, 10 und 16), während die Phab-Klone der Gruppe II (insgesamt 22 Klone) sowohl mit Phab-Klonen der Gruppen A und B, mit murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa-Antikörpern, mit gereinigtem Serumimmunglobulin (IVIgG) oder F(ab')<sub>2</sub> Fragmenten davon und mit Anti-IgE-Fab reagieren. 14 Phab-Klone (Gruppe III) reagierten mit keiner der genannten Substanzen. Ein Phab-Klon der Gruppe IV reagierte nur mit Anti-GPIIb/IIIa Antikörpern. Die Ergebnisse dieser Spezifitätsuntersuchungen sind in Tabelle 5a zusammengefaßt.

Eine DNA-Sequenzanalyse von Phab-Klonen der Gruppe I (AI-X16, 17 und 24) zeigte in den für die schwere Kette kodierenden Sequenzen eine bis auf eine Aminosäure in der CDR2 Region vollständige Identität und in den für die leichte Kette kodierenden Sequenzen eine vollständige Identität. Ein Vergleich mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen zeigte ca. 85% Homologie zur H-Ketten-Sequenz VH3 und ca. 90% Homologie zur Sequenz der L-Kettenfamilie V-AII. Von den Phab-Klonen der Gruppen II, III und IV wurde eine DNA-Sequenzanalyse des H-Kettengens jeweils an einem Vertreter durchgeführt. Die Ergebnisse dieser Sequenzanalyse und des Vergleichs mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen ist in den Tabellen 6 und 7a zusammengefaßt.

Das Ergebnis einer Inhibitionsuntersuchung ist in Fig. 1 dargestellt. Die Hemmung der Bindung von Al-X17 an PDG-A durch gereinigtes GPIIb/IIIa wurde durch einen Immunodotassay bestimmt. 660 bzw. 220 ng PDG-A Phab wurden auf Nitrozellulose gegeben. Das Antigen wurde für 2 h mit GPIIb/IIIa in Konzentrationen im Bereich von 50  $\mu$ g/ml bis 50 ng/ml sowie mit einer Pufferlösung als Kontrolle und dann für zwei weitere Stunden mit

5

10

15

20

25

dem Phagenklon Al-X17 (Endkonzentration 10<sup>12</sup>/ml) inkubiert. Die gebundenen Phagen wurden mit Peroxidase-konjugiertem polyklonalen Kaninchen-Anti-Phage Antikörper und Elektrochemilumineszenz nachgewiesen.

- Es wurde gefunden, daß der Phab Al-X17 (Gruppe I) die Bindung von Autoantikörper-Phabs der Gruppe A (PDG-X) an das Glykoprotein Ilb/Illa hemmen kann. Dies bedeutet, daß Al-X17 die antigenbindende Stelle auf PDG-A erkennt.
- Ein weiterer Klon Al-X2, der an PDG-A bindet, wurde sequenziert. Dieser Klon hat wie auch die Klone Al-X20, 39 und 40 nur eine schwere, aber keine leichte Kette. Die schwere Kette kann alleine, gegebenenfalls als Dimer, mit ausreichender Spezifität und Affinität an das Antigen, d.h. PDG-A, binden.

## 2.2 Phab-Klone Al-B

15

20

25

30

Nach der in Beispiel 2.1 angegebenen Methode wurden durch die Phagemid-Technik Sequenzen für weitere antiidiotypische Antikörper identifiziert. Dabei wurde ein in Beispiel 1 selektionierter Klon PDG-B als Antigen verwendet.

Es wurden insgesamt 40 Phab-Klone ausgewählt und ihre Bindespezifität ermittelt. 34 der ausgewählten Klone reagierten mit Anti-GPIIb/IIIa-PHAB. Diese antiidiotypischen Phabklone gehörten zu drei Gruppen:

Gruppe I (14 Klone) zeigte eine Reaktion ausschließlich mit Autoantikörper-Phab-Klonen der Gruppe B, während die Phab-Klone der Gruppe II (insgesamt 8 Klone) sowohl mit Phab-Klonen der Gruppen A und B reagierten. Die Phab-Klone der Gruppe III (insgesamt 12 Klone) reagierten darüber hinaus mit murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa-Antikörpern, mit gereinigtem Serumimmunglobulin (IVIgG) oder F(ab')<sub>2</sub>-Fragmenten davon und mit

15

20

Anti-IgE-Fab. Sechs Phab-Klone (Gruppe IV) reagierten mit keiner der genannten Substanzen. Die Ergebnisse dieser Spezifitätsuntersuchungen sind in Tabelle 5b zusammengefaßt.

Das Ergebnis einer DNA Sequenzanalyse von Phab-Klonen der Gruppe I (Al-14,18,24 und 38) ist in den Tabellen 6 und 7b zusammengefaßt. Die Klone Al-B14, 18 und 38 haben nur eine schwere Kette.

Al-B14 und 17 sind identisch. Ebenso sind Al-B34 und 40 mit Al-B18 identisch.

Die Hemmung der PDG-B-Bindung an Plättchen durch Al-B-Phabs wird in Fig. 2 dargestellt. Die Bestimmung erfolgte mittels durchflußzytometrischer Analyse. Hierzu wurde ein an Plättchen reiches Plasma (insgesamt 10<sup>7</sup> Plättchen) mit biotinyliertem PDG-B in Gegenwart oder Abwesenheit von Al-B Phabs und unter Verwendung von Helferphagen als Kontrolle inkubiert. Die Plättchen wurden mit Paraformaldehyd fixiert und gebundenes PDG-B wurde mit R-Phycoerythrin (RPE)-markiertem Streptavidin nachgewiesen. 10.000 Vorgänge wurden in einem FACScan-Gerät gezählt und der mittlere Wert der Fluoreszenz (± SD) wurde aufgezeichnet. Die stärkste Inhibierung (> 60%) wurde mit den Klonen Al-B18, 24 und 38 erzielt. Die Hemmung der Bindung zeigt eine Wechselwirkung von Al-B Klonen mit der Antigenbindenden Stelle auf PDG-B.

•			
:			
•	į	į	
1		9	

				Bindung an	an		
AIX Phab-Klone		PDG A		PDGB anti-lgE-Fab	anti-GPIIb/IIIa mAb SG F(ab') <sub>2</sub>	SG	F(ab'),
Gruppe I 16,17,24 Gruppe II	က	+	I	1	I	1	I
1,2,3,4,5,6,7,9, 11,13,14,23,26, 27,28,29,33,35, 36,37,38,40	- 23	+	+	+	+	+	+
Gruppe III 8,10,12,15,18, 19,21,22,25,30, 31,32,34,39	4	I	1		1	1	ı
Gruppe IV 20	<del>-</del>	1	I	1	+	i	i

	lvlgG F(ab') <sub>2</sub>	1	I ·	+	i
	lvlgG	ı	1	+	1
ig an	PDG-X PDG-B anti-lgE-Fab anti-GPIIb/IIIa mAb IvlgG F(ab') <sub>2</sub>		1	* <b>+</b>	I
Bindung an	anti-lgE-Fab	1	i	+	ì
	PDG-B	+	+	+	1
	PDG-X	I	+	+	ı
Tabelle 5b AI-B Phab-Klone	u	14 (AI-B5,7,8,14,17,18,23 24,30,31,33,34,38,40)	<b>&amp;</b>	12	9

Tabelle 6							
anti-Id phage clones		H-Kette			L-Kette		
antiidiotypische Phab-Klone (AI-X und AI-B)	V <sub>H</sub> Familie	Stammlinien-   Homologie gen (%) *	Homologie (%) *	V <sub>λ</sub> Familie	Stammlinien- Homologie gen (%) *	Homologie (%) *	
AI-X16, AI-X24	V <sub>H</sub> 3	DP47	88	V <sub>2</sub> 2	DPL10	88	
AI-X17	V <sub>H</sub> 3	DP47	87	۷,۷	DPL10	88	- 4
AI-X39	V <sub>H</sub> 3	DP49	94	: ,		; .	2 -
AI-X40	V <sub>H</sub> 3	DP31	95		•		
AI-X20	<b>4</b> <sub>H</sub> <b>V</b>	DP71	78	•	•		
AI-B14, AI-B17	V <sub>H</sub> 3	DP46	91	•		1	
AI-B18	V <sub>H</sub> 1	DP10	85	•		•	
AI-B24	V <sub>H</sub> 3	DP49	81	ر ا	3h	82	

Höchste Homologie (in %) der Aminosäuresequenzen der jeweiligen Phab-Klone zu Sequenzen von bekannten Stammlinien-V-Genen

DP5

**AI-B38** 

20

BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_9855619A1\_I\_>

Tabelle 7a

A. Schwere Ketten

				- 43
FR4	HGQGTKVTVSS	WGQGTTVTVSS	WGQGTMVTVSS	MGQGIPVSVSS
CDR3	VRDLGYRVLSTETEDI MGGGTKVTVSS	DGRSGSYAREDGMDV	MGSSVVATYNAFDI	DADGDGFSPYYFPY
FR3	RFTI SRDNSKYTLY LÇMNSLRAE DTAVY YCAK	retisrdnskntlylganslraedtavyycak A	RFTI SRDNAKNSLYLÇANSLRAEDTALYYCAKD	RVII SVDI SKNQFSLKI. SSVI AADTAVYYCAR SL-M-P-KGS
CDR2	AISGSGSTYYADSVKG GG-LL-H	VISYDGSNKYYADSVKG	GISMNSGSIGYADSVKG	YIYYSGSTNYNPSLKS FDGAR-RFR-
FR2	WYRQAPGKGLEWVS	WVRQAPGKGLEWVA	WVRQAPGKGLEWVS	MIRQPPGKGLEMIG -L
CDR1	SYAMS NF	SYGMH T	рудин L-	SYYWS -H
FR1	EVQLLESGGGLVQPGGSLRLSCAASGTTFS Q-K	QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGET FS	EVQLVESGGGLVQPGRSLRLSCAASGET FD Q-K-L	QVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGGSIS K-LDVR
Klone FR1	DP47 AIX16 AIX24 AIX17	DP49 AIX39	DP31 AIX40	DP71 AIX20

B. Leichte Ketten

-R4	CSYAGSSTFVHN WYEGGTKLTVLGQPKAAPSVTLEPPSS	
CDR3	CSYAGSSTF	
FR3	EVSKRPS GVSNRFSGSKSGNTASLTISGLQAEDEADYYC -G	
CDR2	EVSKRPS -G	
FR2	WYQQHPGKAPKLMIY EVSKRPS	
CDR1	TGTSSDVGSYNLVS	
FR1	DPLIO QSALTQPASVSGSPGQSITISC AIX16 VV	
Klone FR1	DPL10 AIX16 AIX24	AIX17 25

FR: Framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (DP47, DP49, DP31, DP71 und DPL10) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die am nächsten verwandte bekannte Stammliniensequenz dar. Striche bedeuten Identität. Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von pComb3 bestimmt.

Tabelle 7b

_
Ketten
Ψ.
二
ᅑ
Ψ
×
œ
Ξ
ere
=
S
7
÷
O
Schw
•
ď
•

6				E				
2	Notice FK1	CDR1	FR2	CDR2	FR3	CDR3	FRA	
DP-46 AI-B14 AI-B17	DP-46 QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS AI-B14K-LAI-B17	SYAMH D-G	WRQAPGKGLEWVA	VISYDGSNKYYADSVKG A	RFTISRDMSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAR	DSETALAAAGREDI	MGQGTHVTVSS	
10 B18	DP-10 QVQLVQSGAEVKKPGSSVKVSCKASGGTFS AI-B18K-LE	SYAIS -HT	WVRQAPGQGLENMG	GIIPIFGTANYAQKFQG	RVTITADESTSTAYMELSSLRSEDTAVYYCAR		1	
49	DP-49 QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS AI-B24K-LLSN	SYGNH K-AI-	WVRQAPGKGLEWVA	VISYDGSNKYYADSVKG		EDGI I V PSQ PLEF	MGQGTRVTVSS	
338	DP-5 QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKVSGYŢLī AI-B38 Q-K-LE	ELSMH	WVRQAPGKGLEMMG		RVTMTEDTSTDTAYMELSSLRSEDTAV7YCAT	GSGSYLGYYFDY	WGQGTLVTVSS	_
						GLKSYNYGRNLD?	WGQGTLVTVSS	7 7

B. Leichte Ketten

25

FR4	QVMDSSSDH HTN-Q TIFGGSTKLTVLRQPKAAPSVTLFPPSS
CDR3	Q-WDSSSDH Q-HTH
FR3	FIPERFSGSNSGNTATLTISRVEAGDEADYYC E
CDR2	YDSDRPS EY
FR2	MYQQKPGQAPVLVIY YDSDRPS
CDR1	GGNNIGSKSVH YK
Klone FR1	VL3h SYVLTQPPSVSVAPGKTARITC G( AI-B24 -VRQT

FR: Framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (DP46, DP10, DP49, DP5 und VL3h) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die am nächsten verwandte bekannte Stammliniensequenz dar. Striche bedeuten Identität. Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von 3. Einfluß von Autoantikörper-Polypeptiden auf die Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen

### 3.1 Methoden

5

# Analyse der Fab-Bindung an EDTA-vorbehandelte Blutplättchen

Ein an Blutplättchen reiches Plasma wurde 30 min mit 10 mM EDTA inkubiert. Biotinylierte PDG-B und PDG-A Polypeptide wurden zugegeben und für 1 h bei Raumtemperatur inkubiert. Die Bindung von PDG-A und PDG-B an Blutplättchen wurden mittels durchflußzytometrischer Analyse unter Verwendung von Phycoerythrin-markiertem Streptavidin gemessen.

# Aggregationsexperimente

15

20

10

An Blutplättchen reiches Plasma (250 x 10<sup>9</sup>/l) wurde frisch hergestellt und unter 5% CO<sub>2</sub> gehalten. Das Plasma wurde durch unterschiedliche Verdünnungen an ADP (maximale Konzentration 410  $\mu$ M) in Abwesenheit oder in Gegenwart von PDG-A oder PDG-B (maximale Menge 10  $\mu$ g Fab) aktiviert. Die Aggregation wurde in einem Aggregometer Rodell 300BD-5 (Baxter AG, Düdingen, CH) gemessen. In weiteren Experimenten wurde nach Zugabe von PDG-A oder PDG-B polyklonales Anti-Fab-Antiserum zu den aktivierten Plättchen gegeben.

## 25 Fibrinogen-Bindetest

Vertiefungen von ELISA-Platten wurden mit 0,5  $\mu$ g/ml GPIIb/IIIa beschichtet und mit 3,5% Rinderserumalbumin in Tris-gepufferter Salzlösung blockiert. Dann wurde Fibrinogen (Kabi Diagnostics, Stockholm, Schweden) in unterschiedlichen Konzentrationen (maximal 0,08  $\mu$ g/ml) in Abwesenheit oder in Gegenwart von PDG-A, PDG-B oder Anti-IgE Fab zur Kontrolle zugegeben (maximale Konzentrationen 23  $\mu$ g/ml). Das gebundene Fibrinogen wurde mit

Ratten-Anti-Humanfibrogen-Antikörper, biotinyliertem Maus-Anti-Ratten-Antikörper und einem Konjugat aus Streptavidin und biotinylierter Meerrettichperoxidase (Amersham Pharmacia Biotech Europe GmbH, Dübendorf, CH) unter Verwendung eines ELISA-Easy-Ablesegeräts (EAR340AT, SLT-Instruments, Österreich) bei 405 nm gemessen.

Kompetitionsassay unter Verwendung des monoklonalen Antikörpers 7E3 und des Antikörperfragments ReoPro®

An Plättchen reiches Plasma (230 x 109/l) wurde für 1,5 h mit PDG-B oder PDG-A (200 bzw. 400 μg/ml) mit oder ohne dem murinen monoklonalen Antikörper 7E3 oder dessen Fab-Fragment ReoPro® (Gesamtmenge an Fab im Bereich von 10<sup>14</sup> bis 10<sup>10</sup>) inkubiert. Nach Fixieren mit einem gleichen Volumen an 1% Paraformaldehyd wurde die Bindung von PDG-B und PDG-A an Plättchen mittels durchflußzytometrischer Analyse unter Verwendung von Phycoerythrin-markiertem Streptavidin gemessen.

### 3.2 Ergebnisse

- Die getesteten rekombinanten Anti-GPIIb/IIIa Fab Autoantikörperfragmente zeigen keine Bindung an Blutplättchen, die mit 10 mM EDTA vorbehandelt worden waren. Dies zeigt, daß die Autoantikörperfragmente nur ein in seiner Konformation intaktes Antigen erkennen (Fig. 3).
- In Aggregationexperimenten, bei denen an Plättchen angereichertes Plasma verwendet wurde, zeigten PDG-A oder PDG-B keine Hemmung der Aggregation. In einem Fibrinogenbindetest, bei dem die Fibrinogenkonzentration 10<sup>4</sup> bis 10<sup>6</sup> mal geringer als in Serum ist, wurde die Fibrinogenbindung durch PDG-A und PDG-B vollständig gehemmt (Fig. 4). Bei Verwendung von Anti-IgE Fab als Kontrolle, das durch ein ähnliches Anreicherungsprotokoll erhalten wurde, trat keine Hemmung auf. Diese Ergebnisse

10

zeigen, daß sowohl PDG-A als auch PDG-B eine starke Wechselwirkung mit der Fibrinogenbindestelle auf GPIIb/IIIa zeigen.

In Untersuchungen mit dem murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa Antikörper 7E3 und dessen kommerziell erhältlichen Fab-Fragment ReoPro®, die beide die Fibrinogenbindung an aktiviertes GPIIb/IIIa hemmen, wurde eine selektive und vollständige Hemmung der PDG-B Bindung an Blutplättchen gefunden (Figuren 5 bis 7). In Gegensatz dazu wurde die Bindung von PDG-A an Blutplättchen weder durch 7E3 noch durch ReoPro® signifikant gehemmt.

# SEQUENZPROTOKOLL

### (1) ALLGEMEINE ANGABEN:

- (i) ANMELDER:
  - (A) NAME: ASAT AG Applied Science & Technology
  - (B) STRASSE: Baarerstrasse 77
  - (C) ORT: Zug

  - (E) LAND: CH (F) POSTLEITZAHL: 6302
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Rekombinante Antikoerper
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 30
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
  - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
  - (B) COMPUTER: IBM PC compatible

  - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
  - (A) ANMELDENUMMER: DE 19723904.8 (B) ANMELDETAG: 06-JUN-1997
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
  - (A) ANMELDENUMMER: DE 19755227.7
  - (B) ANMELDETAG: 12-DEC-1997
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
  - (A) ANMELDENUMMER: DE 19820663.1
  - (B) ANMELDETAG: 08-MAY-1998
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 357 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: beides
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..357
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

Gln 1	Val	AAA Lys	Leu	Leu 5	GAG	TCG Ser	GGC	CCA Pro	GGA Gly 10	CTG Leu	GTG Val	AAG Lys	CCT Pro	TCG Ser 15	GAG Glu	48
ACC	CTG	TCC	כידיכי	אאר	TGC	A CT	CTC	mam	~~~			_				

ICC CTC AAC TGC ACT GTC TCT GGT CGC TCC ATC AGT GGT TAC Thr Leu Ser Leu Asn Cys Thr Val Ser Gly Arg Ser Ile Ser Gly Tyr 96 20

TCT TGG AGA TGG ATC CGG CAG TCT CCA GGG AAG GGA CTA GAG TGG ATT Ser Trp Arg Trp Ile Arg Gln Ser Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

GGG GAT ATC TCT TAT AGT GGG AGT ACC AAG TAC AAA CCC TCC CTC AGG Gly Asp Ile Ser Tyr Ser Gly Ser Thr Lys Tyr Lys Pro Ser Leu Arg 192

AGT CGA GTC ACC CTG TCA GTA GAC ACG TCC AAG AAC CAG TTC TCC CTG

Ser Arg Val Thr Leu Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu 65 AAG CTG AAT TCG GTG ACC GCT GCG GAC ACG GCC GTC TAT TAC TGT GCG 288 Lys Leu Asn Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 CGA GTC TTG CCC TTT GAC CCG ATC TCG ATG GAC GTC TGG GGC AAA GGG 336 Arg Val Leu Pro Phe Asp Pro Ile Ser Met Asp Val Trp Gly Lys Gly 105 ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA 357 Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 119 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu

Thr Leu Ser Leu Asn Cys Thr Val Ser Gly Arg Ser Ile Ser Gly Tyr

Ser Trp Arg Trp Ile Arg Gln Ser Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

Gly Asp Ile Ser Tyr Ser Gly Ser Thr Lys Tyr Lys Pro Ser Leu Arg

Ser Arg Val Thr Leu Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu

Lys Leu Asn Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala

Arg Val Leu Pro Phe Asp Pro Ile Ser Met Asp Val Trp Gly Lys Gly 105 100

Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 333 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: beides(D) TOPOLOGIE: linear
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..333
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

GTG GTG ACT CAG CCA CCC TCA GCG TCT GGG ACC CCC GGG CAG TGG GTC Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Trp Val

120					125					130					135		
ACC Thr	ATC Ile	TCT Ser	TGT Cys	TCT Ser 140	GGG Gly	AGC Ser	AGC Ser	TCC Ser	AAC Asn 145	ATC Ile	AGA Arg	AGT Ser	AAT Asn	CCT Pro 150	GTT Val		96
AGC Ser	TGG Trp	TAT Tyr	CAC His 155	CAG Gln	GTC Val	CCA Pro	GGC Gly	ACG Thr 160	GCC Ala	CCC Pro	AAA Lys	CTC Leu	CTC Leu 165	ATC Ile	TTT Phe		144
GGT Gly	AGT Ser	CAT His 170	CAG Gln	CGG Arg	CCC Pro	TCA Ser	GGG Gly 175	GTC Val	CCT Pro	GAC Asp	CGA Arg	TTC Phe 180	TCT Ser	GGC Gly	TCC Ser		192
AAG Lys	TCG Ser 185	GGC Gly	ACC Thr	TCC Ser	GCC Ala	TCC Ser 190	CTG Leu	GCC Ala	ATC Ile	CGT Arg	GGG Gly 195	CTC Leu	CAA Gln	TCT Ser	GGG Gly		240
GAT Asp 200	GCT Ala	GGT Gly	GAC Asp	TAT Tyr	TAC Tyr 205	TGT Cys	GCA Ala	ACA Thr	TGG Trp	GAT Asp 210	GAC Asp	GGC Gly	CTC Leu	AAT Asn	GGT Gly 215		288
CCG Pro	GTG Val	TTC Phe	GGC Gly	GGA Gly 220	GGG Gly	ACC Thr	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr 225	GTC Val	CTA Leu	AGT Ser	CAG Gln	CCC Pro 230		:	333

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Trp Val

Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Arg Ser Asn Pro Val

Ser Trp Tyr His Gln Val Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Phe

Gly Ser His Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser

Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Arg Gly Leu Gln Ser Gly

Asp Ala Gly Asp Tyr Tyr Cys Ala Thr Trp Asp Asp Gly Leu Asn Gly

Pro Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Ser Gln Pro 100

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 369 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides(D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

(B) LAGE:1..369

(xi)	SEÇ	QUEN2	ZBESC	CHRE	BUNG	: SE	EQ II	NO:	5:				
				GAG Glu									48
				TGT Cys									96
				CGC Arg								1	.44
				GAT Asp 165								1	.92
				ATC Ile								2	40
				CTG Leu								2	88
				AGC Ser								3	36
				ACG Thr								3	869

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosäure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr

Ala Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ala Val Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 50 60

Lys Gly Arg Phe Ala Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Arg Ala Leu Gly Ser Trp Gly Gly Trp Asp His Tyr Met Asp Val 100 105 110

- 52 -

Trp Gly Lys Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:

### (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 333 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: beides
- (D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..333

# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

GTG Val	GTG Val 125	ACT Thr	CAG Gln	CCA Pro	CCC Pro	TCA Ser 130	GCG Ala	TCT Ser	GGG Gly	ACC Thr	CCC Pro 135	GGG Gly	CAG Gln	AGG Arg	GTC Val	48
ACC Thr 140	ATC Ile	TCT Ser	TGT Cys	TCT Ser	GGA Gly 145	AGC Ser	AGC Ser	TCC Ser	AAC Asn	ATC Ile 150	GGA Gly	AGT Ser	AAT Asn	ACT Thr	GTA Val 155	96
AAC Asn	TGG Trp	TAC Tyr	CAG Gln	CAG Gln 160	CTC Leu	CCA Pro	GGA Gly	ACG Thr	GCC Ala 165	CCC Pro	AAA Lys	CTC Leu	CTC Leu	ATC Ile 170	TAT Tyr	144
AGT Ser	AAT Asn	AAT Asn	CAG Gln 175	CGG Arg	CCC Pro	TCA Ser	GGG Gly	GTC Val 180	CCT Pro	GAC Asp	CGA Arg	TTC Phe	TCT Ser 185	GGC Gly	TCC Ser	192
AAG Lys	TCT Ser	GGC Gly 190	ACC Thr	TCA Ser	GCC Ala	TCC Ser	CTG Leu 195	GCC Ala	ATC Ile	AGT Ser	GGG Gly	CTC Leu 200	CAG Gln	TCT Ser	GAG Glu	240
GAT Asp	GAG Glu 205	GCT Ala	GAT Asp	TAT Tyr	TAC Tyr	TGT Cys 210	GCA Ala	GCA Ala	TGG Trp	GAT Asp	GAC Asp 215	AGC Ser	CTG Leu	AAT Asn	GGT Gly	288
TGG Trp 220	GTG Val	TTC Phe	GGC Gly	GGA Gly	GGG Gly 225	ACC Thr	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr	GTC Val 230	CTA Leu	GGT Gly	CAG Gln	CCC Pro		333

# (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Arg Val

Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ser Asn Thr Val

Asn Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr

Ser Asn Asn Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser

Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln Ser Glu 70

Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu Asn Gly

Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro 105

# (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:

#### (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 369 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: beides
- (D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..369

### (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

	GTG Val									48
	CTG Leu									96
	ATG Met 145								GTC Val	144
	GGC Gly									192
	GGC Gly									240
	CAA Gln									288
	AGA Arg	 					 	 	 	336
	GGC Gly		Thr	Val	Thr					369

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

225

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear

230

### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val His Pro Gly Gly 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asp Asn Phe 20 25 30

Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ser Gly Ile Ser Gly Gly Gly Leu Leu Thr His Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asn Asn Ser Arg Asn Thr Val Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Val Arg Asp Leu Gly Tyr Arg Val Leu Ser Thr Phe Thr Phe Asp Ile 100 105 110

Trp Gly Gln Gly Thr Lys Val Thr Val Ser Ser

# (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:

# (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 375 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides
  - (D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..375

# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

								_			•					
GTG Val	GTG Val 125	ACT Thr	CAG Gln	CCT Pro	GCC Ala	TCC Ser 130	GTG Val	TCT	GGG Gly	TCT Ser	CCT Pro 135	GGA Gly	CAG Gln	TCG Ser	ATC Ile	48
ACC Thr 140	ATC Ile	TCC Ser	TGC Cys	ACT Thr	GGA Gly 145	ACC Thr	AGC Ser	AGT Ser	GCT Ala	ATT Ile 150	GGG Gly	AAT Asn	TAT Tyr	AAC Asn	TTT Phe 155	96
GTC Val	CCC Pro	TGG Trp	TAC Tyr	CAA Gln 160	CAG Gln	CAC His	CCA Pro	GGC Gly	AAA Lys 165	GCC Ala	CCC Pro	AAA Lys	CTC Leu	ATG Met 170	ATT Ile	144
TAT Tyr	GAG Glu	GGC Gly	AGT Ser 175	AAG Lys	CGG Arg	CCC Pro	TCA Ser	GGG Gly 180	GTT Val	TCT Ser	AAT Asn	CGC Arg	TTC Phe 185	TCT Ser	GGC Gly	192
TCC Ser	AAG Lys	TCT Ser 190	GGC Gly	AAC Asn	ACG Thr	GCC Ala	TCC Ser 195	CTG Leu	ACA Thr	ATC Ile	TCT Ser	GGG Gly 200	CTC Leu	CAG Gln	GCT Ala	240
GAG Glu	GAC Asp 205	GAG Glu	GCT Ala	GAG Glu	TAT Tyr	TAC Tyr 210	TGC Cys	TGC Cys	TCA Ser	TAT Tyr	GTT Val 215	CAT His	AGT Ser	AGC Ser	ACT Thr	288
AAT Asn	TGG Trp	GTG Val	TTC Phe	GGC Gly	GGA Gly	GGG Gly	ACC Thr	AAG Lys	CTG Leu	ACC Thr	GTC Val	CTA Leu	GGT Gly	CAG Gln	CCC Pro	336

AAG GCT GCC CCC TCG GTC ACT CTG TTC CCA CCC TCC TCT Lys Ala Ala Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser 240 245

375

96

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 125 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosäure
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

Val Val Thr Gln Pro Ala Ser Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln Ser Ile

Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Ala Ile Gly Asn Tyr Asn Phe

Val Pro Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Met Ile

Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly

Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu Gln Ala

Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Cys Ser Tyr Val His Ser Ser Thr

Asn Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

Lys Ala Ala Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser 120

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: beides
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..366
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

CAG GTG AAA CTG CTC GAG TCA GGA CCA GGA CTG GTG AAG CCC TCG GAG 48 Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu 135 130

ACC CTG TCT CTC ACC TGC ACT GTC TCT GAT GTC TCC ATC AGA AGT CAT Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Asp Val Ser Ile Arg Ser His 145

TAC TGG AGT TGG CTC CGG CAG CCC CCA GGG AAG GGA CTG GAG TGG ATT 144 Tyr Trp Ser Trp Leu Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 170 165

		c	
_	Э.	ס	-

GGG Gly	TTT Phe 175	ATC Ile	TAT Tyr	GAC Asp	GGT Gly	GCG Ala 180	AGA Arg	ACC Thr	AGG Arg	TTC Phe	AAC Asn 185	CCC Pro	TCC Ser	CTC Leu	AGG Arg	192
AGT Ser 190	CGA Arg	GTC Val	TCC	CTT Leu	TCA Ser 195	ATG Met	GAC Asp	CCA Pro	TCC Ser	AAG Lys 200	AAG Lys	CAG Gln	TTT Phe	TCC Ser	CTG Leu 205	240
AAA Lys	CTG Leu	GGG Gly	TCT Ser	GTG Val 210	ACC Thr	GCT Ala	GCG Ala	GAC Asp	TCG Ser 215	GCC Ala	GTC Val	TAC Tyr	TAC Tyr	TGT Cys 220	GCG Ala	288
AGA Arg	GAC Asp	GCG Ala	GAT Asp 225	GGA Gly	GAT Asp	GGC Gly	TTC Phe	AGC Ser 230	CCA Pro	TAC Tyr	TAC Tyr	TTT Phe	CCC Pro 235	TAC Tyr	TGG Trp	336
GGC Gly	CAG Gln	GGA Gly 240	ATC Ile	CCG Pro	GTC Val	TCC Ser	GTC Val 245	TCC Ser	TCG Ser				•			366

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren(B) ART: Aminosäure

  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu 10

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Asp Val Ser Ile Arg Ser His

Tyr Trp Ser Trp Leu Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

Gly Phe Ile Tyr Asp Gly Ala Arg Thr Arg Phe Asn Pro Ser Leu Arg

Ser Arg Val Ser Leu Ser Met Asp Pro Ser Lys Lys Gln Phe Ser Leu

Lys Leu Gly Ser Val Thr Ala Ala Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala

Arg Asp Ala Asp Gly Asp Gly Phe Ser Pro Tyr Tyr Phe Pro Tyr Trp 100 105

Gly Gln Gly Ile Pro Val Ser Val Ser Ser

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 372 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: beides

  - (D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..372

(xi	) SE(	QUEN	ZBESC	CHRE:	BUNG	5: SI	EQ II	ONO:	: 15	:				
GTG Val													4.8	3
CTG Leu 140													96	5
ATG Met													144	1
 CTT Leu													192	2
 GGC Gly													240	)
 CAA Gln													288	3
 AAA Lys 220													336	ว์
TGG											-		372	2

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosäure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val His Pro Gly Arg
1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr
20 25 30

Thr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Leu Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Ala Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Lys Asp Gly Arg Ser Gly Ser Tyr Ala Arg Phe Asp Gly Met Asp 100 105 110

Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

# (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:

# (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 372 Basenpaare (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: beides
- (D) TOPOLOGIE: linear

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..372

# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

CAG Gln 125	GTG Val	AAA Lys	CTG Leu	CTC Leu	GAG Glu 130	TCT Ser	GGG Gly	GGA Gly	GGC Gly	TTG Leu 135	GTA Val	CAG Gln	CCT Pro	GGC	AGG Arg 140	48
TCC Ser	CTG Leu	AGA Arg	CTC Leu	TCC Ser 145	TGT Cys	GCA Ala	GCC Ala	TCT Ser	GGA Gly 150	TTC Phe	ACC Thr	TTT Phe	GAT Asp	GAT Asp 155	TAT Tyr	96
GCC Ala	CTG Leu	CAC	TGG Trp 160	GTC Val	CGT Arg	CAA Gln	GCT Ala	CCA Pro 165	GGG Gly	AAG Lys	GGC Gly	CTG Leu	GAG Glu 170	TGG Trp	GTC Val	144
TCA Ser	GGT Gly	ATT Ile 175	AGT Ser	TGG Trp	GAT Asp	AGT Ser	GGT Gly 180	ACC Thr	ATA Ile	GGC Gly	TAT Tyr	GCG Ala 185	GAC Asp	TCT Ser	GTG Val	192
AAG Lys	GGC Gly 190	CGA Arg	TTC Phe	ACC Thr	ATC Ile	TCC Ser 195	AGA Arg	GAC Asp	AAC Asn	GCC Ala	AAG Lys 200	AAC Asn	TCC Ser	CTG Leu	TAT Tyr	240
CTG Leu 205	CAA Gln	ATG Met	AAC Asn	AGT Ser	CTG Leu 210	AGA Arg	GCT Ala	GAG Glu	GAC Asp	ACG Thr 215	GCC Ala	TTG Leu	TAT Tyr	TAC Tyr	TGT Cys 220	288
GTA Val	AAA Lys	GAT Asp	ATG Met	GGG Gly 225	TCT Ser	TCG Ser	GTA Val	GTG Val	GCT Ala 230	ACG Thr	TAC Tyr	AAT Asn	GCT Ala	TTT Phe 235	GAT Asp	336
ATC Ile	TGG Trp	GGC Gly	CAA Gln 240	GGG Gly	ACA Thr	ATG Met	GTC Val	ACC Thr 245	GTC Val	TCT Ser	TCA Ser					372

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 18:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Arg

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asp Asp Tyr

Ala Leu His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ser Gly Ile Ser Trp Asp Ser Gly Thr Ile Gly Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Ser Leu Tyr

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys

Val Lys Asp Met Gly Ser Ser Val Val Ala Thr Tyr Asn Ala Phe Asp 105

Ile Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 19:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 360 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: beides (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
  - (B) CLON(E): AI-X2
- (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..360
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

			GAG Glu 130						4.8	ł
			TGC Cys						96	;
			CGG Arg					ATT Ile	144	Ł
								AAG Lys	192	2
			TCA Ser					CTG Leu	240	)
			ACC Thr 210						288	3
			GGC Gly					CAA Gln	336	5
			GTC Val						360	)

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 20:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 120 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosäure
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Phe Ser Thr Tyr 20

Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Asn Thr Asn Tyr Asn Pro Ser Leu Lys

Ser Arg Ala Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu 70

Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala

Arg Leu Arg Asn Asp Gly Trp Asn Asp Gly Phe Asp Ile Trp Gly Gln 105

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 369 Basenpaare (B) ART: Nucleotid

    - (C) STRANGFORM: beides
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: CDNA zu mRNA
  - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
  - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
    - (B) CLON(E): AI-B14
  - (viii) POSITION IM GENOM:
    - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14
    - (B) KARTENPOSITION: q32.3
    - (ix) MERKMAL:
      - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
      - (B) LAGE:1..369
    - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:
- CAG GTG AAA CTG CTC GAG TCT GGG GGA GGC GTG GTC CAG CCT GGG AGG 48 Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 125 130
- TCC CTG AGA CTC TCC TGT GCA GCC TCT GGA TTC ACC TTC AGT GAC TAT 96 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr 140 145

	ATG Met								144
	GCT Ala 170								192
	GGC Gly								240
	CAA Gln								288
_	AGA Arg								336
	GGC Gly								369

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 1 10

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ala Ala Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 55

Lys Gly Arg Phe Ser Ile Ser Arg Asp Asn Ser Asn Asn Thr Leu Tyr

Leu Gln Met Ser Thr Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys

Ala Arg Asp Ser Glu Thr Ala Ile Ala Ala Ala Gly Arg Phe Asp Ile

Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA

(vi)	URSPI	RÜNLICHE	HER	KUNFT:	;
	(A)	ORGANTSN	MIS:	Homo	saniens

- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON(E): AI-B18
- (viii) POSITION IM GENOM:
  - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14(B) KARTENPOSITION: q32.3
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
    - (B) LAGE:1..366
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

	GTG Val 125															48
	GTG Val															96
ACT Thr	ATC Ile	AGC Ser	TGG Trp	GTG Val 160	CGG Arg	CAG Gln	GCC Ala	CCT Pro	GGA Gly 165	CAA Gln	GGC Gly	CTT Leu	GAG Glu	TGG Trp 170	ATG Met	144
	GGG Gly															192
	GGC Gly															240
	GAA Glu 205															288
	AGA Arg															336
-	CAG Gln									,	.*					366

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 24:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosäure
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:

Gln Val Lys Leu Glu Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ser 1 5 10 15

Ser Val Met Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Thr Phe Ser Ser His 20 25 30

Thr Ile Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Gly Ile Thr Pro Ile Phe Gly Thr Val Asn Tyr Ala Gln Lys Phe 50 60

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Pro Thr Ser Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Arg Ser Leu Thr Ser Asp Asp Ser Gly Ile Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Glu Asp Gly Thr Thr Val Pro Ser Gln Pro Leu Glu Phe Trp
100 105 110

Gly Gln Gly Thr Arg Val Thr Val Ser Ser 115 120

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 25:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 363 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
  - (B) CLON(E): AI-B24
- (viii) POSITION IM GENOM:
  - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14
  - (B) KARTENPOSITION: q32.3
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
    - (B) LAGE:1..363

### (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

GTG Val									48
CTG Leu 140									96
 ATA Ile	 			-	 	 			144
 GCT Ala	 	 	 		 	 	 		192
 GGC Gly	 	 	 		 	 	 		240
CAA Gln									288
AGA Arg 220								GGC Gly	336

CAG GGA ACC CTG GTC ACC GTC TCA Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 240

363

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 26:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 121 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosäure
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ser Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr

Ala Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Tyr Val

Ser Ala Ile Ser Ser Asn Gly Gly Asn Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Val Tyr 70

Leu Gln Met Ser Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

Val Arg Gly Ser Gly Ser Tyr Leu Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly 105 110

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 27:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
  - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
  - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
    - (B) CLON(E): AI-B24
  - (viii) POSITION IM GENOM:
    - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 22
    - (B) KARTENPOSITION: q11
    - (ix) MERKMAL:
      - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
      - (B) LAGE:1..366
    - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:

GTG GTG ACT CAG CCA CCC TCG GTG TCA GTG GCT CCA AGA CAG ACG GCC Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Val Ala Pro Arg Gln Thr Ala 125 130 135

					_			CAC His		96
								GAG Glu		144
								AAC Asn	-	192
								GAT Asp 200		240
 -								ACG Thr		288
								GCT Ala		336
			CCG Pro 240							366

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 28:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren

  - (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Val Ala Pro Arg Gln Thr Ala

Thr Ile Thr Cys Gly Gly Tyr Lys Ile Gly Ser Lys Ser Val His Trp

Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Val Leu Val Val Tyr Glu Asp

Ser Tyr Arg Pro Ser Glu Ile Pro Glu Arg Phe Ser Gly Ser Asn Ser

Gly Asn Met Ala Thr Leu Thr Ile Thr Gly Val Glu Ala Gly Asp Glu

Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Val Trp Asp Asn Thr Asn Asp Gln Thr Ile

Phe Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Arg Gln Pro Lys Ala Ala 105

Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 29:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: beides

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
  - (B) CLON(E): AI-B38
- (viii) POSITION IM GENOM:

  - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14 (B) KARTENPOSITION: q32.3
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..366
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:

CAG Gln	GTG Val	AAA Lys 125	CTG Leu	CTC Leu	GAG Glu	TCT Ser	GGG Gly 130	GCT Ala	GAG Glu	GTG Val	AAG Lys	AAG Lys 135	CCT Pro	GGG Gly	GCC Ala	48
TCA Ser	GTG Val 140	AAG Lys	GTC Val	TCC Ser	TGC Cys	AAG Lys 145	GTT Val	TCC Ser	GGA Gly	TAC Tyr	ACC Thr 150	CTC Leu	ACT Thr	GAA Glu	TTA Leu	96
TCC Ser 155	ATG Met	CAC His	TGG Trp	GTG Val	CGA Arg 160	CAG Gln	GCT Ala	CCT Pro	GGA Gly	AAA Lys 165	GGG Gly	CTT Leu	GAG Glu	TGG Trp	ATG Met 170	144
GGA Gly	GGT Gly	TTT Phe	GAT Asp	CCT Pro 175	GAA Glu	GAT Asp	GGT Gly	GAA Glu	ACA Thr 180	ATC Ile	TAC Tyr	GCA Ala	CAG Gln	AAA Lys 185	TTC Phe	192
CAG Gln	GGC Gly	AGA Arg	GTC Val 190	ACC Thr	ATG Met	ACC Thr	GAG Glu	GAC Asp 195	ACA Thr	TCT Ser	ACA Thr	GAC Asp	ACG Thr 200	GCC Ala	TAC Tyr	240
ATG Met	GAG Glu	CTG Leu 205	AGC Ser	AGC Ser	CTG Leu	AGA Arg	TCT Ser 210	GAG Glu	GAC Asp	ACG Thr	GCC Ala	GTG Val 215	TAT Tyr	TAC Tyr	TGT Cys	288
GAG Glu	ACA Thr 220	GGT Gly	CTG Leu	AGG Arg	TCG Ser	TAC Tyr 225	AAC Asn	TAT Tyr	GGT Gly	CGT Arg	AAC Asn 230	CTT Leu	GAC Asp	TAT Tyr	TGG Trp	336
	CAG Gln															366

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 30:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosaure
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Val Ser Gly Tyr Thr Leu Thr Glu Leu

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45

Gly Gly Phe Asp Pro Glu Asp Gly Glu Thr Ile Tyr Ala Gln Lys Phe 50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Glu Asp Thr Ser Thr Asp Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Glu Thr Gly Leu Arg Ser Tyr Asn Tyr Gly Arg Asn Leu Asp Tyr Trp
100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

15

25

### **Ansprüche**

- Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers,
   ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
  - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

    V L P F D P I S M D V

    kodierenden Nukleotidsequenz,
  - (b) einer für die Aminosäuresequenz:

    A L G S W G G W D H Y M D V

    kodierenden Nukleotidsequenz,
  - (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert und
- 20 (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.
  - 2. Nukleinsäure nach Anspruch 1, weiterhin umfassend eine CDR1-Region ausgewählt aus:
    - (a) einer für die Aminosäuresequenz:
      G Y S W R (III)
      kodierenden Nukleotidsequenz,
- 30 (b) einer für die Aminosäuresequenz:
  SYAMH
  kodierenden Nukleotidsequenz, und

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), oder (b) kodiert.
- 5 3. Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 oder 2, weiterhin umfassend eine CDR2-Region, ausgewählt aus
  - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

    DISYSGSTKYKPSLRS

    (V)

    kodierenden Nukleotidsequenz,
  - (b) einer für die Aminosäuresequenz:

    VISYDGSNKYYADSVKG

    (VI)

    kodierenden Nukleotidsequenz und
  - (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
- 20 4. Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR 3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
- (a) einer für die Aminosäuresequenz:

  A T W D D G L N G P V (VII)

  kodierenden Nukleotidsequenz,
- (b) einer für die Aminosäuresequenz:

  A A W D D S L N G W V (VIII)

  kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert, und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.
  - 5. Nukleinsäure nach Anspruch 4, weiterhin umfassend eine CDR1-Region ausgewählt aus:
    - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

      S G S S S N I R S N P V S (IX)

      kodierenden Nukleotidsequenz,
- 15 (b) einer für die Aminosäuresequenz:
  SGSSNIGSNTVN (X)
  kodierenden Nukleotidsequenz, und
- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
  - 6. Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 oder 5, weiterhin umfassend eine CDR2-Region ausgewählt aus:
    - (a) einer für die Aminosäuresequenz:
      G S H Q R P S (XI)
      kodierenden Nukleotidsequenz,
- 30 (b) einer für die Aminosäuresequenz:
  SNNQRPS (XII)
  kodierenden Nukleotidsequenz, und

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
- 7. Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
- (a) einer für die Aminosäuresequenz:

  VRDLGYRVLSTFTFDI (XIII)

  kodierenden Nukleotidsequenz,
  - (b) einer für die Aminosäuresequenz:DGRSGSYARFDGMDV (XIV)kodierenden Nukleotidsequenz,
    - (c) einer für die Aminosäuresequenz:

      M G S S V V A T Y N A F D I (XV)

      kodierenden Nukleotidsequenz,

(d) einer für die Aminosäuresequenz:

DADGDGFSPYYFPY (XVI)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(e) einer für die Aminosäuresequenz:

LRNDGWNDGFDI (XVII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (f) einer für die Aminosäuresequenz:

  D S E T A I A A A G R F D I (XVIII)

  kodierenden Nukleotidsequenz,
- g) einer für die Aminosäuresequenz:

  EDGTTVPSQPLEF (XIX)

  kodierenden Nukleotidsequenz,

15

20

- (h) einer für die Aminosäuresequenz:
  GSGSYLGYYFDY (XX)
  kodierenden Nukleotidsequenz.
- (i) einer für die Aminosäuresequenz:
  GLRSYNYGRNLDY (XXI)
  kodierenden Nukleotidsequenz,
- (j) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), (b), (c) oder (d) kodiert und
- (k) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.
- Nukleinsäure nach Anspruch 7, weiterhin umfassend eine CDR1oder/und CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a oder
  b gezeigten Aminosäuresequenzen oder dazu mindestens 80%
  homologen Aminosäuresequenz kodierenden Nukleotidsequenz.
- 9. Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR 3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
- (a) einer für die Aminosäuresequenz:

  CSYVHSSTN (XXII)

  kodierenden Nukleotidsequenz,
  - (b) einer für die Aminosäuresequenz:
    Q V W D N T N D Q (XXIII)
    kodierenden Nukleotidsequenz,
- einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise

10

15

20

25

- mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/Illa kodiert.
- 10. Nukleinsäure aus Anspruch 9, weiterhin umfassend eine CDR1oder/und CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a oder
  b gezeigten Aminosäuresequenzen oder dazu mindestens 80%
  homologen Aminosäuresequenz kodierenden Nukleotidsequenz.

#### 11. Vektor,

dadurch gekennzeichnet,

daß er

- (a) mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 enthält oder
- (b) mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 enthält.

#### 12. Zelle,

dadurch gekennzeichnet,

daß sie

- (a) eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 oder
- (b) eine Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und eine Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 exprimiert.

- 13. Polypeptid,dadurch gekennzeichnet,daß es
  - (a) von einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 oder
  - (b) von einer Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und einer Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 kodiert ist.
- 10 14. Polypeptid nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß es die variable Domäne der H-Kette oder/und die variable Domäne der L-Kette eines humanen Antikörpers umfaßt.
- 15. Polypeptid nach Anspruch 14,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß es sowohl die variable Domäne der H-Kette als auch die variable
   Domäne der L-Kette umfaßt.
- 20 16. Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß es mit einer Markierungsgruppe oder einem Toxin gekoppelt ist.
- 17. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 16.
- 18. Antikörper nach Anspruch 17,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß er gegen die CDR3-Region der schweren oder/und leichten
   Antikörperkette des Polypeptids gerichtet ist.

15

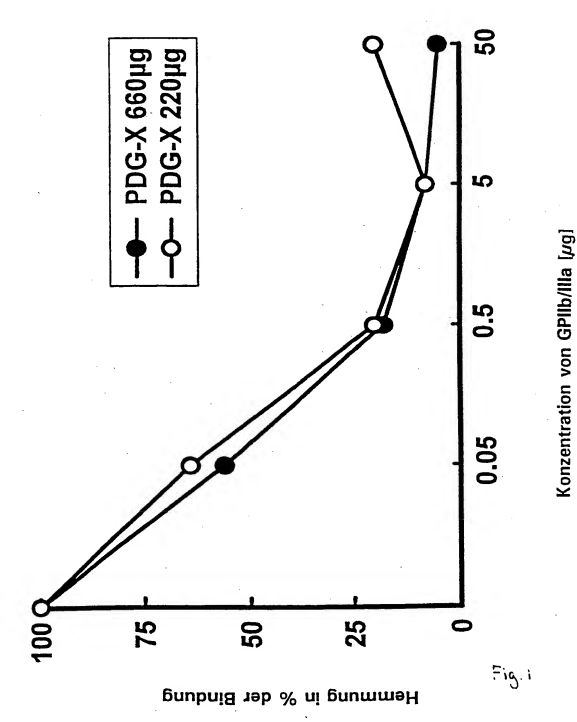
20

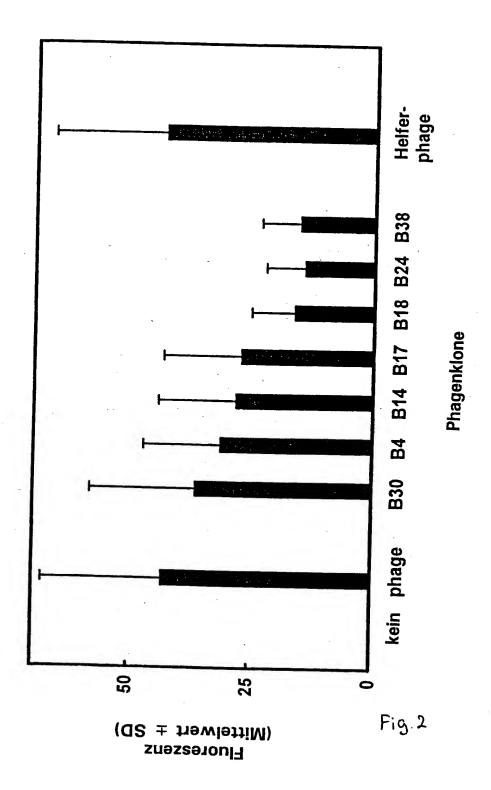
25

- 19. Pharmazeutische Zusammensetzung, die als aktive Komponente eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10, einen Vektor nach Ansprüch 11, eine Zelle nach Ansprüch 12, ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 16 oder einen Antikörper nach einem der Ansprüche 17 oder 18, gegebenenfalls zusammen mit anderen aktiven Komponenten sowie pharmazeutisch üblichen Hilfs-, Zusatzoder Trägerstoffen enthält.
- 20. Verwendung einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10 eines Vektors nach Anspruch 11, einer Zelle nach Anspruch 12, eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 13 bis 16, eines Antikörpers nach Anspruch 17 oder 18 oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 19 zur Herstellung eines Mittels für die Diagnose oder für die Behandlung oder Prävention von AITP.
  - 21. Verwendung einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10, eines Vektors nach Ansprüch 11, einer Zelle nach Ansprüch 12, eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 13 bis 16 oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Ansprüch 19 zur Herstellung eines Mittels zur Beeinflussung der Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen.
  - 22. Verwendung nach Anspruch 21 zur Herstellung eines Mittels für die Modulation der Blutgerinnung, insbesondere für die Auflösung von Thromben oder/und für die Prävention der Thrombenbildung.
  - 23. Verfahren zur Gewinnung von Phagemid-Klonen, die Nukleinsäuren exprimieren, die für Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa oder für gegen diese Autoantikörper gerichtete antiidiotypische Antikörper kodieren, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Phagemid-Bibliothek aus Lymphozyten eines humanen Spenders herstellt und die gewünschten Phagemid-Klone durch

Affinitätsselektion, umfassend negative und positive Selektionsschritte, gewinnt.

- Verfahren nach Anspruch 23,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß man Antikörper-kodierende Nukleinsäuren aus den Klonen gewinnt.
- Verfahren nach Anspruch 23 oder 24,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß die Antikörper-kodierenden Nukleinsäuren zur Expression von rekombinanten Antikörperketten, Derivaten oder Fragmenten davon verwendet.





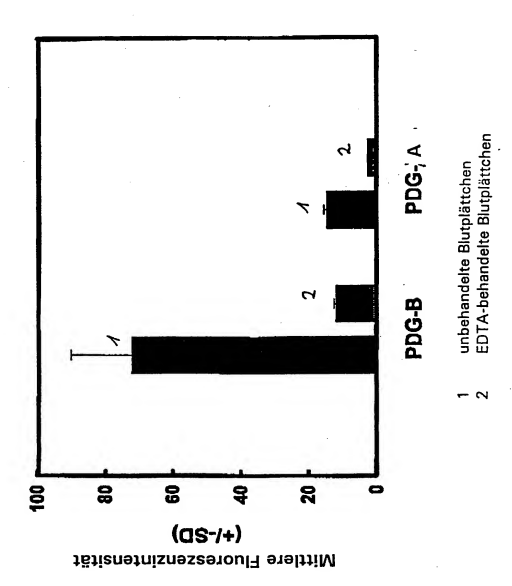
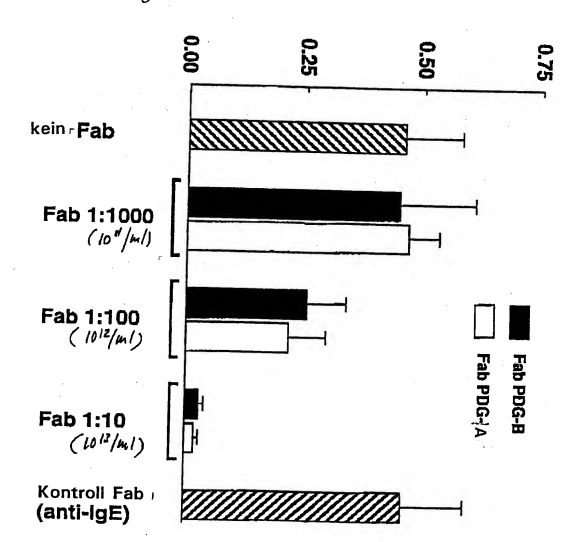
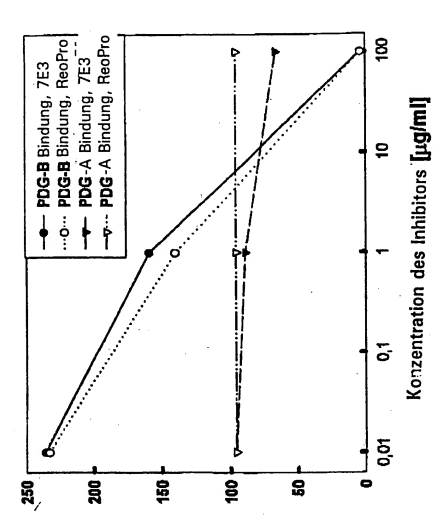


Fig.3









A-DG9 bnu B-DG9 nov gnubnig (mittlere Fluoreszenzinten)

Fig. 5

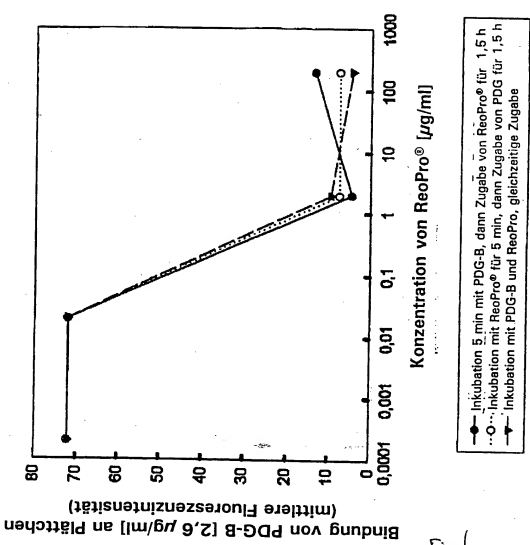
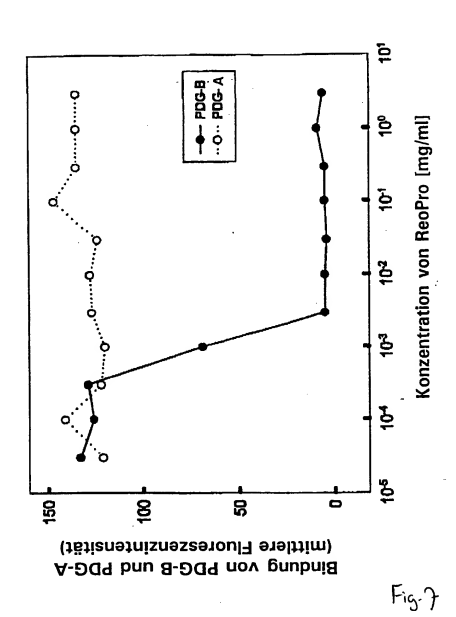


Fig. 6



In ational Application No PCT/EP 98/03397

A 01 400	NEIOATION OF THE				PCT/I	EP 98/03397
IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT C12N15/13 C12N5/10	C12N15/63 A61K39/395	A61K48/00 G01N33/577	C07K16/4	2	C07K16/18
	to International Patent Cla	selfication(IPC) or to both	national classification an	d IPC		
	SEARCHED					
IPC 6	ocumentation searched (c CO7K	lassification system follow	ed by classification symb	ols)		
Documenta	ition searched other than r	ninimum documentation to	the extent that such doc	uments are include	ed in the i	ilelds searched
Electronic	lata base consulted during	the international search (	name of data base and,	where practical, ea	earch tern	ne used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO	BE RELEVANT				
Category °		h indication, where appro	priate, of the relevant par	sages	<del></del>	Relevant to claim No.
			<u>.</u>			
<b>X</b>	AUTOANTIBOD GLYCOPROTEI	. ET AL.: "I Y BINDING TO N IIb/IIIa BY IN INTRAVENOU	PLATELET ANTI-IDIOTYP	IC IN"		1,4,7,9, 13-22
	vol. 74, no 2414-2417, see abstrac see page 24	. 7, 15 Noveml XP002082645 t 16, right-hand				
Υ	33-41					1.00
			•	*		1-22
			-/			
	ar documents are listed in		Х	Patent family mem	nbers are	tisted in annex.
	egories of cited documents		"T" later	document publishe	ed after th	ne international filing date
CONSIDE	nt defining the general state red to be of particular relev	/ance	or p	nonty date and no I to understand the	t in conflic	ct with the application but or theory underlying the
ming da			"X" docu	ntion ment of particular	relevance	; the claimed invention
WITCH	t which may throw doubts cited to establish the publ	cation data of another	· can	not be considered Ive an inventive st	novel or o	cannot be considered to the document is taken alone
Citation O" documer	or other special reason (as at referring to an oral disclo	specified)	cani	not be considered:	to involve	the claimed invention an inventive step when the
omerm P" documen	eans It published prior to the inte	motional filling data but	men	iment is complined its, such combinati e art.	ion being	or more other such docu- obvious to a person skilled
iater tha	n the phority date claimed			ment member of th	ne same p	patent family
Jale of the ac	tual completion of theinter	national search	Date	of mailing of the in	nternation	al search report
	October 1998			12/11/199	В	
lame and ma	ailing address of the ISA European Patent Office	P.B. 5818 Patentiaan 2	Autho	rized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Tx. 31 651 epo nl.		Covone, M		

2

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Int dional Application No PCT/EP 98/03397

		PC1/EP 98/0339/
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Notestalia to dialiin vis.
X	PROULX C. ET AL.: "HUMAN MONOCLONAL FAB FRAGMENTS RECOVERED FROM A CONBINATORIAL LIBRARY BIND SPECIFICALLY TO THE PLATELET HPA-1A ALLOANTIGEN ON GLYCOPROTEIN IIb-IIIa"  VOX SANGUINIS,  vol. 72, January 1997, pages 52-60,  XP002082646  see page 52, left-hand column, line 3-9  see page 53, left-hand column, line 30-42  see page 58, right-hand column, line 31-42  see page 59, left-hand column, line 43-45  see page 59, left-hand column, line 8-13	1,4, 11-17, 23-25
Υ	see table 1	1-22
X	HORN ET AL.: "ID:099506;AC:099506" DATABASE EMBL,1 May 1997, XP002082647 see the whole document	<b>4-6</b> , 13-15
Χ .	COMBRIATO G. AND KLOBECK H.G.: " Accession number: S25752" DATABASE PIR2,1993, XP002082648 see the whole document -& Eur.J.Immunol.(1991)21:1513-1522 XP002082650	4-6, 13-17
X	EP 0 557 535 A (TEIJIN LTD) 1 September 1993  see page 3, line 3-9 see page 3, line 51-58 see page 6, line 12-45 see claims	1,4, 11-17, 19,21,22
X .	WO 90 06134 A (CENTOCOR INC) 14 June 1990  see page 2, line 6-16 see page 2, line 18-23 see page 3, line 6-12 see page 6, line 24-29	1,4, 11-17, 19,21,22
<b>X</b> ·	see claims 1-10  EP 0 619 324 A (YAMANOUCHI PHARMA CO LTD; PROTEIN DESIGN LABS INC (US)) 12 October 1994 see page 3, line 10-12 see page 6, line 11-17 see page 7, line 22-27 see page 7, line 52-57 see page 8, line 11-23 see page 9, line 1-4 see claims	1,4, 11-16, 19,21,22
	-/	

int tional Application No
PCT/EP 98/03397

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 9	8/03397		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Polyment		
	теления денемани развадея	Relevant to claim No.			
	ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIIb/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL., vol. 102, no. 3, August 1998, pages 820-828, XP002082649 see the whole document		1-25		
			*		
	•				
		j			
		İ			
		1			

2

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Information on patent family members

Int tional Application No
PCT/EP 98/03397

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP 05575	35 A	01-09-1993	AU	659873 B	01-06-1995	
			DE	692236 <b>0</b> 6 D	29-01-1998	
•			DE	69223606 T	16-07-1998	
			AU	2583492 A	27-04-1993	
			WO	9306232 A	01-04-1993	
			JP	2776634 B	16 -07-1998	
WO 90061	34 A	14-06-1990	. EP	0447489 A	25-09-1991	
EP 06193	24 A	12-10-1994	AU	3095892 A	28-07-1993	
			CA	2126182 A	08-07-1993	
			WO	9313133 A	08-07-1993	
			JP	2723671 B	09-03-1998	
			MX	9207459 A	31-03-1994	
			ÜS	5777085 A	07-07-1998	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

In ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/03397

A. KLASS	SIFIZIERUNG DES ANME	LDUNGSGEGENSTAND	56		101721	30/ 0339/
IPK 6	C12N15/13 C12N5/10	C12N15/63 A61K39/395	A61K48/00 G01N33/57		'42 CO	7K16/18
Nach der Ir	nternationalen Patentklass	ifikation (iPK) oder nach d	er nationalen Klassif	kation und deriPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE	4	**			
Recherchie IPK 6	erter Mindestprüfstoff (Klas C07K	sifikationssystem und Kla	ssifikationssymbole )			
Recherchie	rte aber nicht zum Mindes	tprüfstoffgehörende Verö	fentlichungen, sowei	i diese unter die rech	erchierten Gebi	ete fallen
Während de	or International on Deah are					
	er Internationalen Recherc	ne konsultana atektrotiiac	ne Datenbank (Nam	∍der Datenbank und	i evil. verwende	te Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHEN	IE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffe	entlichung, soweit erforder	lich unter Angabe de	r in Betracht kommen	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	AUTOANTIBOD GLYCOPROTEI ANTIBODIES BLOOD,	ET AL.: "I Y BINDING TO N IIb/IIIa BY IN INTRAVENOU	PLATELET ANTI-IDIOT S GAMMAGLOB	YPIC ULIN"		1,4,7,9, 13-22
	2414-2417, siehe Zusam	7, 15. Novem XP002082645 menfassung 2416, rechte				
Υ'		- <b></b>	-/-	<del>-</del>		1-22
						. *
enther			C zu X	Siehe Anhang Pa	atentiamilie	
A" Veröffenti aber nici " älteres Do Anmelde " Veröffenti scheiner anderen soll oder ausgefüt " Veröffenti eine Ben Veröffenti	Kategorien von angegeber lichung, die den allgemein ht als besonders bedeutse okurnent, das jedoch erst at datum veröffentlicht word ichung, die geeignet ist, ei azu lassen, oder durch die im Recherchenbericht gei r die aus einem anderen be nt) lichung, die sich auf eine na utzung, eine Ausstellung ichung, die vor dem inter inspruchten Prioritätsdatur	en Stand der Technik defi m anzusehen ist am oder nach dem Interna en ist nen Prioritätsanspruch zw das Veröffentlichungd annten Veröffentlichung seonderen Grund angeget nündliche Offenbarung, oder andere Maßnahmen.	intert,  int	nder dem Printitischat Ammeldung zugrundelle heorie angegeben ist pröffentlichung von ba ann allein aufgrund d riinderischer Tätigkei eröffentlichung von be ann nicht als auf erfin erden, wenn die Verf eröffentlichungen die lese Verbindung für a	rum veroffentlict diert, sondern nu genden Prinzips t esonderer Bede lieser Veröffentlit beruhend betre esonderer Bede derischer Tätigl öffentlichung mit beiner Kategorie in selnen Fachmann	ninternationalen Anmeldedatum it worden ist und mit der ir zum Verständnis des der soder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindunchung nicht als neu oder auf sehtet werden utung; die beanspruchte Erfindungtit beruhend betrachtet teiner oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	schlusses der internations			pröffentlichung, die M bsendedatum des int		
29	. Oktober 1998			12/11/199		
ame und Pos	NL - 2260 HV RIBWIK	i, P.B. 5818 Patentlaan 2	В	evollmächtigter Bedie		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Tx. 31 651 epo ni,		Covone, M		
blatt PCT/ISA/	210 (Blatt 2) (Juli 1992)					

ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03397

<del></del>	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Betr, Anspruch Nr.
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	PROULX C. ET AL.: "HUMAN MONOCLONAL FAB FRAGMENTS RECOVERED FROM A CONBINATORIAL LIBRARY BIND SPECIFICALLY TO THE PLATELET HPA-1A ALLOANTIGEN ON GLYCOPROTEIN IIb-IIIa"  VOX SANGUINIS, Bd. 72, Januar 1997, Seiten 52-60, XP002082646 siehe Seite 52, linke Spalte, Zeile 3-9 siehe Seite 53, linke Spalte, Zeile 30-42 siehe Seite 58, linke Spalte, Zeile 31-42 siehe Seite 58, rechte Spalte, Zeile 43-45 siehe Seite 59, linke Spalte, Zeile 8-13	1,4, 11-17, 23-25
Υ.	siehe Tabelle 1	1-22
X	HORN ET AL.: "ID:Q99506;AC:Q99506"  DATABASE EMBL,1. Mai 1997, XP002082647  siehe das ganze Dokument	4-6, 13-15
X	COMBRIATO G. AND KLOBECK H.G.: " Accession number: S25752" DATABASE PIR2,1993, XP002082648 siehe das ganze Dokument -& Eur.J.Immunol.(1991)21:1513-1522 XP002082650	4-6, 13-17
X	EP 0 557 535 A (TEIJIN LTD)  1. September 1993  siehe Seite 3, Zeile 3-9 siehe Seite 3, Zeile 51-58 siehe Seite 6, Zeile 12-45	1,4, 11-17, 19,21,22
	siehe Ansprüche	
X	WO 90 06134 A (CENTOCOR INC) 14. Juni 1990  siehe Seite 2, Zeile 6-16 siehe Seite 2, Zeile 18-23 siehe Seite 3, Zeile 6-12 siehe Seite 6, Zeile 24-29 siehe Ansprüche 1-10	1,4, 11-17, 19,21,22
X	EP 0 619 324 A (YAMANOUCHI PHARMA CO LTD; PROTEIN DESIGN LABS INC (US)) 12. Oktober 1994 siehe Seite 3, Zeile 10-12 siehe Seite 6, Zeile 11-17 siehe Seite 7, Zeile 22-27 siehe Seite 7, Zeile 52-57 siehe Seite 8, Zeile 11-23 siehe Seite 9, Zeile 1-4 siehe Ansprüche	1,4, 11-16, 19,21,22
	-/	

in ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/03397

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PCT/EP 98/03397		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
T	ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIIb/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL., Bd. 102, Nr. 3, August 1998, Seiten 820-828, XP002082649 siehe das ganze Dokument	·.	1-25	
		·		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
-				
	•			

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In utionalee Aktenzeichen
PCT/EP 98/03397

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
EP	0557535	A	01-09-1993	AU DE DE AU WO JP	659873 B 69223606 D 69223606 T 2583492 A 9306232 A 2776634 B	01-06-1995 29-01-1998 16-07-1998 27-04-1993 01-04-1993 16-07-1998
WO	9006134	Α	14-06-1990	EP	0447489 A	25-09-1991
EP	0619324	Α	12-10-1994	AU CA WO JP MX US	3095892 A 2126182 A 9313133 A 2723671 B 9207459 A 5777085 A	28-07-1993 08-07-1993 08-07-1993 09-03-1998 31-03-1994 07-07-1998

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)